



(19) REPUBLIKA HRVATSKA (21) Broj prijave: DRŽAVNI ZAVOD ZA

HR P20020453A A2

(12) PRIJAVA PATENTA

(51) int. Ct. C 07 D 487/02 A 61 K 31/41 A 61 P 35/00

INTELEKTUALNO VLASNIŠTVO

(22) Datum podnošenja prijave patenta; (43) Datum objave prijave patenta:

23.05,2002. 31.12.2003

(71) Podnositelj prijave: (72) Izumiteli;

Pliva d.d., Ulica grada Vukovara 49, 10000 Zagreb, HR Mladen Mercep, Majstora Radonje 10, 10000 Zagreb, HR Milan Mesić, Slavenskog 8, 10000 Zagreb, HR Dijana Pešić, Prokljanska 18, 22000 Šibenik, HR Renata Rupčić, Našićka 5, 10000 Zagreb, HR

1,3-DIAZA-DIBENZOAZULENI KAO INHIBITORI PRODUKCIJE FAKTORA NEKROZE TUMORA I MEDUPRODUKTI ZA NJIHOVU PRIPRAVU

Ovaj izum odnosi se na derivate 1,3-diaza-dibenzoazulena, njihove farmakološki prihvatljive soli i (57) Sažetek: solvate, postupke i međuprodukte za njihovu pripravu, kao i na njihove anti-inflamatome učinke, a posebno na inhibiciju produkcije faktora nekroze tumora-α (TNF-α od engl. tumor necrosis factor-α), inhibiciju produkcije interleukina-1 (IL-1) te na njihovo analgetsko djelovanje.

OPIS IZUMA

28

Ovaj izum odnosi se na derivate 1,3-diaza-dibenzoazulena, njihove farmakološki prihvatljive soli i solvate, postupke i međuprodukte za njihovu pripravu, kao i na njihove ami-inflamatorne učinke, a posebno na inhibiciju produkcije faktora nekroze tumora-α (TNF-α od engl. tumor necrosis factor-α), inhibiciju produkcije interleukima-1 (IL-1) te na njihovo analgetsko djelovanje.

Stanje na području tehnike

Postoji nekoliko literaturnih podataka koji se odnose na različite derivate 1,3-diaza-dibenzoazulena i njihovu pripravu. Poznato je da derivati 1,3-diaza-dibenzoazulena i njihove soli pokazuju anti-inflamatorno djelovanje i predstavljajiu novu klasu spojeva spomentog učinka. Tako je u seriji patenata (U.S. Pat. Br. 3,711,489; U.S. Pat. Br. 3,781,294 i CA su: Hr. Br. 967,573) opisana priprava dibenzoazulena imidazolskog reda s različitim supstituentima na položaju 2 ko što su: triluomreti, piridi, mafti, fenti i supstiturani fenti, Sikno djelovanje pokazuju i odgovarajući imidazoli s alkilito supstituentima na položaju 2 (U.S. Pat. Br. 4,198,421; EP Pat. Br. 3743 W OP zat. prijava Br. 9,118,828.

Također, poznati su i 1-tia-dibenzoazuleni s aminoalkiloksi supstituentima na tiofenskom prstenu, koji pokazuju antiinflamatorno djelovanje (WO Pat. prijava Br. 01/87899). Prema našim saznanjima i dostupnim literaturnim podacima, dibenzoazuleni midačaolskog roda koji na imidazolskom prstenu imaju hidroksialkil, akiloksi, aminoalkiloksi, karboksi, acetil ili amino skupimu, a koji su predmet ovog izuma, nisu do sada pripravljeni niti opisani. Isto tako, nije poznato da bi takvi spojevi posjedovali anti-inflamatorno i/ili analgetsko djelovanje što je također predmet ovog izuma.

INF-α je definiran kao serunski faktor induciran endotoksinom koji uzrokuje nekrozu tumora in vitro i in vivo (Carswell EA et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A., 1975, 72:3666-3679). Osim antitumorske aktivnosti, TNF-α posjeduje i brojne druge biološke aktivnosti vzžne u homeostazi organizma te u patofiziološkim stanjima. Glavni izvori TNF-α su menociti-makrofazi, T-limfociti i mastociti.

Do povećanog interesa za pronalaženje novih inhibitora TNF-α kao mogućih potentnih lijekova za reumatoidni artritis (RA), dovelo je otkriće da anti-TNF-α protutijela (cA2) imaju učinak u tretiranju oboljelih od RA (Elliott M et al., patološkim promjenama na zglobovima. Osim u lijećenju RA, TNF-α antagonisti mogu se primijeniti i kod brojih patoloških stanja i bolesti kao što su spondilitis, osteoantritis, gilat i ostala artritična stanja, sepsa, septičti šok, toksični šok sindrom, atopijski dermatitis, kontaktni dermatitis, sporijaza, glomerulonefitis, lupus eritematosus, skleroderma, astma, kaheksija, kronična opstruktivna plućna bolest, kongestivni zastoj srca, rezistencija na inzulin, plućna fibroza, multipla skleroza, Chronova bolest, ulcerativni kolitis, virusne infekcije i AIDS.

Neki od dokaza koji upućuju na biološku važnost TNF- α dobiveni su In vivo eksperimentima na miševima kojima su instivirani geni za TNF- α ili njegov receptor. Takve su životinje rezistentne na kolagenom inducirani artritis (Mori L et al., J. Immunol., 1996, 157,3178-3182) i na endotoksinom izazvani šok (Preffer K et al., Cell, 1993, 73,457-467). U 5 et al., J. Immunol., 1996, 46:86-97, Keffer J et al., EMBO J., 1991, JO-0025-4031) koji ima sličnost sa Ra i čiju sliku ubskavaju inhibitori produkcije TNF- α . Tertman ovakvih upsilnih i patoloških stanja obično uključuje aplikaciji ljekovi djelnju simptomastik, ali ne zaustavljaju patoloških preces. Novi pristup u terapiji reumatoidnog artritisa zesniva en alijekovima kao što su tenidap, leftunomide, citkosporin, FK-506 te na biomolekulama koje nartritisa se trenutno nahazi fuzijski protein solubilnog receptora 2a TNF- α etanercept (Enbrel, Immunex/Wyeth) te kimeričko monoklonsko protutjelo miša i čovjeka, infikimab (Remicade, Cenicoro). Osim u terapiji RA, etanercept i infikimab odobreni su i u liječenju Chronove bolesti (Exp. Opin. Invest. Drugs. 2000, 9-103).

50 U optimalnoj terapiji RA uz inhibiciju sekrecije TNF-a, važna je i inhibicija sekrecije IL-1, jer je IL-1 važna citokin u staničnoj regulaciji i imunoregulaciji te u patofiziološkim stanjima kno što je upala (Dinarello CA et al., Rev. Infect. Dicarec., 1984, 6:51). Poznate biološke skivinosti IL-1 su: aktivacija neutrofila te smanjenje nivoza željeza u plazni stimulacija sekrecije prostanglandina ili kolagenaze, kemotaksija neutrofila te smanjenje nivoza željeza u plazni (Dinarello CA, L'Clinical Immunology, 1985, 5:287). Poznatskija neutrofila te smanjenje nivoza željeza u plazni IRII. Dok IL-1RI prenosi signal intracelularno, IL-1 RRI iII. IRI III. IRI

Budući da postoji sinergijsko djelovanje TNF-α i IL-1, dualni TNF-α i IL-1 inhibitori mogu se primjenjivanti u tretiranju stanja i bolesti vezanih uz povećano lučenje TNF-α i IL-1.

Riešenje tehničkog problema

Ovaj izum odnosi se na spojeve 1,3-díaza-dibenzoazulena formule I:

gdje

14

X može biti CH₂, ili heteroatom kao O, S, S(=O), S(=O)₂, ili NR*gdje je R* vodik ili zaštitna skupina;

- Y i Z neovisno jedan o drugom označavaju jedan ili više istovjetnih ili različitih supstituenata vezanih na bilo koji raspoloživi ugljikov atom, a koji moga biti halogen, Ct-Ct-alkil, C2-Ct-alkenil, C2-Ct-alkinil, halo-Ct-Ct-alkil, hidroksi, C₁-C₄-alkoksi, trifluormetoksi, C₁-C₄-alkanoil, amino, amino-C₁-C₄-alkil, N-(C₁-C₄-alkil)amino, N,N-di(C₁-C₄-alkil)amino, tiol, C₁-C₄-alkiltio, sulfonil, C₁-C₄-alkilsulfonil, sulfinil, C₁-C₄-alkilsulfinil, karboksi, C1-C4-alkoksikarbonil, cijano, nitro;
- R¹ može biti halogen, hidroksi, C₁-C₇-alkoksi, ariloksi, amino, N-(C₁-C₇-alkil)amino, N.N-di(C₁-C₇-alkil)amino, C1-C7-alkilamino, amino-C1-C7-alkoksi, C1-C7-alkanoil, aroil, C1-C7-alkanoiloksi, karboksi, po potrebi supstituiran
- ili supstituent prikazan formulom II: 20

$$(CH_2)_m - Q_1 - (CH_2)_m - Q_2 - N_R^3$$

Ř[']í R⁴ istovremeno ili neovisno jedan o drugom mogu biti vodik, C₁-C₄-alkil, arll ili zajedno s N imaju značenje po potrebi supstituiranog heterocikla ili heteroarila; 25 m imaznačenje cijelog broja od 1 do 3;

n ima značenje cijelog broja od 0 do 3;

Q₁ i Q₂ neovisno jedan o drugom imaju značenje kisika, sumpora ili skupine:

$$y_1$$
 y_2 y_1 y_2 y_3 y_4

30 gdie supstituenti

35

40

y₁ i y₂ neovisno jedan o drugom mogu biti vodik, halogen, po potrebi supstituiran $C_1 - C_4 - \text{alkil til aril, hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkoksi, } C_1 - C_4 - \text{alkanoil, tiol, } C_1 - C_4 - \text{alkiltio, sulfonil, } C_1 - C_4 - \text{alkilsulfonil, } C_1 - C_4 - \text{alki$ sulfinil, C₁-C₄-alkilsulfinil, cijano, nitro, ili zajedno čine karbonilnu ili imino skupinu;

R² ima značenje vodika, po potrebi supstituiranog (C_I-C_F-alkila ili arila) ili zaštitne skupine: formil, C_F-C_F-alkanoil, C1-C7-alkoksikarbonil, arilalkiloksikarbonil, aroil, arilalkil, C1-C7-alkilsilii; kao i na njihove farmakološki prihvatljive soli i solvate.

lzraz "halo", "hal" ili "halogen" odnosi se na atom halogena, koji može biti: fluor, klor, brom ili jod.

Izraz "alkil" odnosí se na alkilne skupine koje imaju značenje alkana iz kojih su izvedeni radikali koji mogu biti ravnolančani, razgranati ili ciklički ili pak kombinacija ravnolančanih i cikličkih te nazgranatih i cikličkih. Preferirani ravnolančani ili razgranati alkili su pr. metil, etil, propil, tso-propil, butil, sec-butil i tert-butil. Preferirani ciklički alkili su pr. ciklopentil ili cikloheksil.

Izraz "haloalkii" odnosi se na alkilne skupine koje moraju biti supstituirane s najmanje jednim atomom halogena. Najčešći haloalkili su npr. klormetil, diklormetil, trifluormetil ili 1,2-diklotpropil.

izraz "alkenil" odnosi se na alkeniine skupine koje imaju značenje ugljikovodičnih radikala koji mogu biti ravnolančani, razgranati ili ciklički ili su pak kombinacija ravnolančanih i cikličkih ili razgranatih i cikličkih, a imaju najmanje jednu ugljik-ugljik dvostruku vza... Najčešká alkenija se tešni, proceniji, butenil ili cikloheksenii.

lzıraz "alkinil" odnosi se na alkinilne skupine koje imaju značenje ugljikovodičnih radikala koji su ravnolančani ili razgranati i sadrže najmanje jednu, a najviše dvije trostruke ugljik-ugljik veze. Najčešči alkinili su npr. etinil, propinil ili butinil.

Izraz "alkoksi" odnosi se na ravnolančane ili razgranate lance alkoksi skupine. Primjeri takvih skupina su metoksi, propoksi, prop-2-oksi, butoksi, but-2-oksi ili metilprop-2-oksi.

20 Izraz "aril" odnosi se na skupine koje imaju značenje aromatskog prstena npr. fenil, kao i na kondenzirane aromatsko prstenove. Aril sadrži jedan prstena s najmanje 6 ugljikovih atoma ili dva prstena s ukupno 10 ugljikovih atoma te s naizmjeničnim dvostrukim (rezonantnim) vezama između ugljikovih atoma. Najčešće korišteni arili su npr. fenil ili direktnom vezom ili preko C₁-C_e-alkilenske skupine kao npr. metilenske ili etilenske.

Izraz "heteroaril" odnosi se na skupine koje imaju značenje aromatskih i djelomično aromatskih skupina monocikličkog ili bicikličkog prstena s 4 do 12 atoma od kojih je najmanje jedan heteroatom kno što su O, S ili N, pri čemu je raspoloživi dušikov ili ugljikov atom mjesto vezanja skupine za ostatak molekule bilo direktnom vezom ili preko ranjie definirane C,-Ce-akličneka skupine. Primjeri ovog tipa su tiofenil, pirolili, imidazolil, pirimidinil, pirazinil, kinolinil ili triazinil.

Izraz "heterociki" odnosí se na peteročlane ili šesteročlane potpuno zasíčene ili djelomično nezasíčene heterocikličke skupine koje sadrže najmanje jedan heteroatom kao što su O, S ili N pri čemu je raspoložív dušíkov ili ugljikov atom mjesto vezanja skupine za ostatak molekulo blo direktnom vezom ili preko ranje definirane C₁-C₂-alkilenske skupine. Najčešći primjeti su morfolinil, piperidinil, piperazinil, piroličinil, pirazinil ili imidazolil.

Izraz "alkanoil" skupina odnosi se na ravnolančane lance acil skupine kao što su npr. formil, acetil ili propanoil.

Izraz "aroil" skupina odnosi se na aromatske acil skupine kao što je npr. benzoil.

15

30

40

50

60

Izzaz "po potrebi supstituirani" alkil odnosi se na alkilne skupine koje mogu biti po potrebi dodatno supstituirane s jednim, dva, tri ili više supstituenata. Takvi supstituenit mogu biti atom halogena (prvenstvemo fluor ili klor), hidroksi, C_1 - C_2 -alkokis (prvenstvemo metilise ili etilito), amino, \mathcal{N} - C_1 - C_2 -alkilamino (prvenstvemo Menetilamino ili Metilamino), \mathcal{N} - \mathcal{N} -di(C_1 - C_2 -alkilamino) (prvenstvemo metilamino), sufionil, C_1 - C_2 -alkilsulfonil (prvenstveno metilsulfonil), sufionil, C_1 - C_2 -alkilsulfonil (prvenstveno metilsulfonil), sufionil, C_1 - C_2 -alkilsulfonil (prvenstveno metilsulfonil), sufinil, C_1 - C_2 -alkilsulfonil

Izraz "po potrebi supstituírani" alkenil odnosi se na alkenilne skupine po potrebi dodatno supstituírane s jednim, dva ili tri atoma halogena. Takvi supstituenti mogu npr. biti 2-kloretenil, 1,2-dikloretenil ili 2-brom-propen-1-il.

larza "po potrebi supstituirani" aril, heteroaril ili heterocikl odnosi se na arilne, heteroarilne i heterocikličke skupine koje mogu biti po potrebi dodatno supstituirane s jednim ili dva supstituenta. Supstituenti mogu biti halogen (prvenstveno klor ili flutor), C-C-q-alkidi (prvenstveno metil, eti ili izopropil), cijano, nitro, hidroksi, C-C-q-alkidi (prvenstveno metoksi ili etitoksi), fiol, C-C-q-alkidia (prvenstveno metoksi ili etitoksi), palakilamino (prvenstveno M-ditalmino ili M-etilamino), MM-dit(C-C-q-alkid)amino (prvenstveno M-ditalmino ili M-etilamino), MM-dit(C-C-q-alkid)amino (prvenstveno M-ditalmino), sulfonil, C-C-q-alkidsulfonil (prvenstveno metilsulfoni), sulfonil, C-C-q-alkidsulfonil (prvenstveno metilsulfoni), sulfonil, C-C-q-alkidsulfonil

Kada X ima značenje NR⁴, a R² značenje zaštime skupine, onda se R³ odnosi na skupine kao što su alkil (prvenstveno meiti lii etil), alkanoil (prvenstveno acetil), alkoksikarbonil (prvenstveno metoksikarbonil ili tert-butoksikarbonil), arilmetoksikarbonil (prvenstveno berziloksikarbonil), aroil (prvenstveno berziloksikarbonil), alkilsilii (prvenstveno trimetilsili) ili alkilsilialkoksialkil (prvenstveno trimetilsili) ili alkilsilialkoksialkilialkoksialkilialkoksialkilialkoksialkilialkoksialkilialkoksialkilialkoksialkilialkoksialkilialkoksialkilialkoksialkilialkoksialkilialkoksialkilialkoksialkilialkoksi

Kada R² i R⁴ zajedno s N imaju značenje heteroarila ili heterocikla, to znači da takvi heteroarili ili heterocikli imaju barem jedan ugljikov atom zamijenjen atomom dušika preko kojeg su skupine povezane s ostatkom molekule. Primjeri zakvih skupina su morfolim-4-il, piperidin-1-il, pirolidin-1-il, imidazol-1-il ili piperazin-1-il.

- 5 Izraz "farmaceutski prikladne soli" odnosi se na soli spojeva formule I, a uključuju npr. soli s C_I-C_e-alkilhalogenidima (prvenstveno metilbromidom, metilkloridom) (kvaterne amonijeve soli), anorganskim kiselinama (klorovodična, bromovodična, fosforna, metafosforna, duššina ili sumporna) ili organskim kiselinama (vinska, octena, limunska, maleinska, milječna, fumaratna, benzojeva, sukcinatna, metansulfonska ili p-toluensulfonska).
- 10 Neki spojevi formule i mogu s organskim ili anorganskim kiselinama ili bazama formirati soli te su i one uključene u ovaj izum.

Solvati (najčešće hidrati) koje mogu tvoriti spojevi formule I ili njihove soli su također predmet ovog izuma.

Ovisno o prirodi pojedinih supstituenata, spojevi formule I mogu imati geometrijske izomere te jedan ili više kiralnih centara, tako da mogu postojati enamiomeri ili diastereoizomeri. Ovaj izum odnosi se i na takve izomere i njihove smjese, uključujući i racemate.

Ovaj izum odnosi se također na sve moguće tautomeme forme pojedinih spojeva formule I.

Daljaji predmet ovog izuma odnosi se na pripravu spojeve formule I prema postupcima koji uključuju:

 a) za spojeve formule I, gdje R¹ ima značenje CHO formiliranje spojeva formule III;

$$\begin{array}{c} Y \\ \\ N \\ \end{array} \begin{array}{c} X \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} Z \\ \\ \end{array}$$

Ш

25

20

b) za spojeve formule I, gdje Q₁ ima značenje -Oreakciju alkohola formule IV

$$\begin{array}{c} Y \\ N \\ N \\ CH_2 \end{array} \begin{array}{c} N \\ OH \end{array}$$

30

35

sa spojevima formule V:

gdje L[†] ima značenje odlazeće skupine

0.2------

c) za spojeve formule I, gdje Q_1 ima značenje -O-, -NH-, -S-, ili -C=C-reakciju spojeva formule IVa:

gdje L ima značenje odlazeće skupine sa spojevima formule Va:

$$HQ_1-(CH_2)_{n-1}Q_2-N_{R^4}$$

d) za spojeve gdje Q₁ ima značenje -O-, -NH- ili -Sreakciju spojeva formule IVb:

sa spojevima formule V, gdje L¹ ima značenje odlazeće skupine

e) za spojeve gdje Q1 ima značenje -C=Creakciju spojeva formule IVb, gdje Q1 ima značenje karbonila, sa fosfornim ilidima.

Metode priprave:

10

15

25

a) Spojevi formule I, gdje R¹ ima značenje CHO mogu se dobiti formiliranjem spojeva formule III, gdje R² ima značenje zaštitne skupine djelovanjem n-butillitija pri sniženoj temperaturi od -80°C kroz vrijeme do 30 minuta, nakon čega se doda N.N-dimetilformamid i reakcija se nastaví pri sobnoj temperaturi. Produktí se mogu izolirati í pročistiti kristalizacijom ili kromatografijom na stupcu silikagela,

Polazni spojevi za pripravu spojeva formule III, odgovarajući dibenzo-azuleni formule IIIa:

poznati su od ranije ili su priređeni metodama opisanim za pripravu analognih spojeva.

Tako npr. spojevi formule III mogu se prirediti polazeći od α-diketona dibenzo-oksepina ili dibenzo-tiepina, Djelovanjem aldehida i amonijeva acetata na o-diketone dolazi do ciklizacije i formiranje kondenziranog imidazolskog prstena. Reakcijom s paraformaldehidom nastaje nesupstituirani imidazolski prsten. Sličan slijed reakcija već je ranije opisan u literaturi (Lombardino JG et al., J. Heterocyclic Chem., 1974, 11:17-21). Zaštitom slobodne NH skupine (WO Pat.prijava Br. 98/47892) spojeva formule IIIa djelovanjem spojeva formule IIIb:

$$R = \frac{2}{100} L^2$$

- gdje L¹ ima značenje odlazeće skupine kao što je halogen (najčešće klor ili brom), nastaju spojevi III, kao smjesa 1 i 3 -supstituiranih izomera. Reakcija se provodi u organskin otapalima kao što je dimetilaulfoksid, tetrahidrofuran, benzen ili tolinen uz dodatak jake baze kao što je natirjev hidrid pri povišenoj temperaturi od 50°C do 150°C koz 1 do 5 sati. Sirovi produkt može se izolirati i pročistiti prekristalizacijom ili kromatografijom na stuperu silikagela.
- b) Spojevi formule I mogu se pripraviti reakcijom alkohola formule IV i spojeva formule V, gdje L¹ ima značenje o odlazeće skupine koja može biti atom halogena (najčešće brom, jod ili klor) ili sulfoniloksi skupina (najčešće opisane za pripravu analognih spojeva (Menozz) G et al. J. Heterocyclic Chem., 1997, 34953–368 ili WO P at prijravu Solvenih spojeva (Menozz) G et al. J. Heterocyclic Chem., 1997, 34953–368 ili WO P at prijravu Solvenih natrijev hidroksidrobuen) u prisumosti phase-transfer katalizatora (najbotje benzil-trietil-amonij-klorid, benzil-trietil-amonij-bromid, cetil-trimetil-bromid). Nastali produkti su nakon obrade reakcijske smjese izolirani prekristalizacijom til kromatografijom na stupcu slikagela.

Polazni spojevi, alkoholi formule IV, mogu se prirediti iz spojeva formule I, gdje R¹ ima značenje pogodne inkcionalne skupine. Tako se npr. alkoholi formule IV mogu dobiti redukcijom aldehidne, karboksilne ili akikloksikarbonilne skupine (npr. metlioksikarbonil ili etiloksikarbonil) korištenjem metalnih hidrida kao što su litij-aluminij-hidrid lii natrij-bor-hidrid. Nadalje alkoholi formule IV mogu se pripraviti hidrolizom odgovarajućih estera

- Polazni spojevi formule V poznati su od ranije ili su priređeni prema metodama koje su opisane za pripravu analognih spojeva.
- c) Spojevi formule I prema ovom postupku mogu se pripraviti reakcijom spojeva formule IVa, gdje L ima značenje odlazeće skupine ranije definirane za L^I i spojeva formule Va, gdje Q₁ ima značenje kisika, dušika, sumpora ili-CucC-, Najpogodnije reakcije kondenzacije literatumo su opisane reakcije mukleofilne supstitucije na zasićenom ugljikovom atomu.

Polazne spojeve formule IVa (najčešće halogenide) moguće je dobiti halogeniranjem (npr. bromiranje ili kloriranje) spojeva formule IV uobičajenim sredstvima za halogeniranje (homovodična kiselina, PB₃, SOCl₂ ili PCl₃) literatumo opisanim postupcima. Dobiveni spojevi mogu se izolirati ili se bez izolacije, kao pogodni intermedijeri, mogu koristiti za pripravu spojeva formule I.

Polazni spojevi formule Va od ranije su poznati ili su priređeni prema metodama koje su opisane za pripravu analognih spojeva.

- d) Spojeve formule I, gdje Q, ima značenje -O-, -NH- ili -S- moguće je pripraviti kondenzacijom spojeva formule IV spojeva formule V, gdje L[†] ima značenje ranije definirane odlazeće skupine. Reakciju je moguće provesti kod reakcijskih uvjeta opisanih u Metodi b ili kod uvjeta literaturno opisanih reakcija makleofilne supstitucije. Polazni alkoholi, amini ili tioli mogu se dobiti reakcijom vode, amonijaka ili sumpocovodika sa spojevima IV a prema literaturno opisanim postupcima.
 - e) Alkoholi strukture IV mogu se oksidirati u odgovarajuće spojeve formule IVb, gdje Q₁ ima značenje karbonila, a koji dalje mogu reakcijom s odgovarajućim ilidnim reagensima rezultirati produženjem lanca i formiranjem alkenilnog supstituenta s karbonilnom ili esterskom skupinom kao što je opisano u HR Pat. prijava Br. 20000310.
- 50 Osim gore spomenutih reakcija, spojevi formule I mogu biti pripravljeni trausformacijom drugih spojeva formule I te se podrazumjeva da ovaj izum obuhvaća i takve spojeve i postupke. Posebni primjer promjene funkcionalne skupine je reakcija aldelnidne skupine so odabranim fosfornim lidinan, pri čenu dolazi do produženje lanca i formiranja alkeninog supstituenta s karbonilnom ili esterskom skupinom kao što je to opisano u HR Pat. prijava Br. 200003110. Over rakcije provođe se u otapalima kao što su npr. benzen, toluen ili heksan pri povišenoj temperaturi (najčešće pri temperaturi vrenja).

Reakcijom spojeva formule IVa s I-alkinom u baznom mediju (kao što je natrijev amid u amonijaku) dobivaju se spojevi formule I, gdje je Q_1 -C=C-. Reakcijski uvjeti ovog postupka literaturno su opisani. U sličnim reakcijskim uvjetima (nukleofilna supstitucija) mogu se pripraviti različiti eterski, tioeterski ili aminski derivati.

60

Daljnji općeniti primjer transformacije je formiliranje spojeva formule I postupcima kao upr. Vilsmeir-ovom acilacijom ili reakcijom n-butilitija i N_iN -dimetilformamida. Reakcijski uvjeti ovih postupaka literaturno su poznaci.

Hidrolizom spojeva formule I koji posjeđuju nitrilnu, amidnu ili estersku skupinu moguće je pripraviti spojeve s karboksilnom skupinom, koji su pogodni intermedijeri za pripravu drugih spojeva s novim funkcionalnim skupinama kao što su npr. esteri, amidi, halogenidi, anhidridi, alkoholi ili amini.

Daljija mogućnost promjene supstituenata u spojevima formule I reakcije su oksidacije ili redukcije. Najčešće korištena oksidacijska sredstava su peroksidi (vodikov peroksid, m-klorpetbenzojeva kiselina ili benzoilperoksid), permanganami, kromatni ili pierkloratni ion. Tako upr. oksidacijom alkoloho e ksupine piridinil-dikromatom ili piridinil-klorkromatom nastaje aldehidna skupina, koju je daljujom oksidacijom moguće prevesti u karbokstina skupinu. Oksidacijom spojeva formule 1, gdje R i ma zanečnje alkila, s olovo-tetraacetatom u octenoj kiselini ili M-bromsukcinimidom uz katalitičku količinu benzoilperoksida, dobije se odgovarajući karbonilni derivat.

Selektivnom oksidacijom alkiltio skupine moguće je pripraviti alkilsulfinilne ili alkilsulfonilne skupine.

20

50

Redukcija spojeva s nitro skupinom omogućava pripravu amino spojeva. Reakcija se odvija kod uobičajenih uvjeta katalitičke hidrogenacije ili elektrokemijskim načinom. Katalitičkom hidrogenacijom uz paladij na ugljenu moguće je alkenilne supstituente prevesti u alkilne ili nitrilma skupima u aminoalkil.

Različiti supstimenti aromatskog sustava u spojevima formule I mogu se uvesti standardnim reakcijama supstitucije ili uobičeljenim promjenama pojedimli funkcionalnih skupina. Primjeri takvih reakcija su aromatske supstitucije, alkilacije, halogeniranje, hidroksliřanje kao i oksidacija ili redukcija supstituenan. Reagensi i reakcijsi uvjeti literatumo su poznati. Tako se npr. aromatskom supstitucijem uvodi nitro skupina u prisumosti koncentrirane duščine i sumporne kiselime. Korištenjem acilinalogenida ili akilalnogenida moguće je uvodenje acine skupine ili alkilne skupine. Reakcija se odvija uz prisumost Lewis-ovih kiselina kao npr. aluminij(III)-klorida ili želgeci(III)-klorida u uvjetima Friedel-Crafts reakcije Redukcijem nitro skupine obivi se amino skupina koja se reakcijem diazotiranja prevodi u dobru izlaznu skupinu koja može biti zamjenjem jednom od sijedećih skupina: H. CN, Oll. Hal.

Da bi se spriječilo nepoželjno sudjelovanje u kemijskim reakcijama često je potrebno zaštiti određene skupine kao što su apr. hidroksi, amino, tio ili karboksi. U tu svrhu može se koristiti velik broj zaštimih skupina (Green TW, Wuts PČIL, Protective Groups in Organie Synthesis, John Wiley and Sons, 1999), a njihov odabir, upotreba i uklanjanje uobičajene su metode u kemijskoj sintezi.

35 Pogodna zaštita za amino ili alkilamino grupu su skupine kao npr. alkanolina (acetil), alkoksikarbonilna (metoksikarboni, etoksikarbonil ili terr-butoksikarbonil), arilmetoksikarbonilna (benzziloksikarbonil), aroil (benzzil) ili alkislililila skupina (rimetilsilili ili terintelislilili etoksimetil). Uvjeti uklanjanja zaštime skupine ovise o izboru i svojstvima te skupine. Tako se npr. acilne skupine kao što su alkanoli, alkoksikarbonil ili aroil mogu ukloniti olirolizom u prisumosti baze (natrijev ili kalijev hidroksid), terr-butoksikarbonil ili alkilislil (trimetilsili) mogu se ukloniti obradom pogodnom kiselinom (solna, sumpompa, fosforna ili trifinoroctena), dok arilmetoksikarbonilna skupina (benziloksikarbonil) može biti uklonjena hidrogenacijom uz katalizator kao što je paladij na ugljenu.

Soli spojeva formule I mogu se prirediti opće poznatim postupcima kao upr. reakcijom spojeva formule I s odgovarajućom bazom ili kiselinom u pogodnom otapalu ili smjesi otapala npr. eterima (dietileter) ili alkoholima (etanol, propanol ili izo-propanol).

Daljnji predmet ovog izama odnosi se na upotrebu predmetnih spojeva u liječenju inflamatornih bolesti i stanja, a posebno u svim bolestima i stanjima izazvanim prekomjemim lučenjem TNF-a i IL-1.

Efektivna doza inhibitora produkcije citokina ili medijatora upate koji su predmet ovog izuma ili farmakološki prihvadjive soli istih upotrebljivi su u proizvodnji lijekova za lijećenje i profilaksu bilo kojeg patološkog stanja ili bolesti koji su izazvani prekomjernom nereguliranom produkcijom citokina ili medijatora upale.

55 Ovaj izum više se specifično odnosi na efektivnu dozu inhibitora TNF-α koja se može odrediti uobičajenim metodama.

Nadalje, ovaj izum odnosi se na farmaceutski pripravak koji sadrži efektivnu netoksičnu dozu spojeva koji su predmet ovog izuma kao i farmaceutski prihvatljive nosioce ili otapala.

60 Priprava farmaceutskih pripravaka može uključívati miješanje, granuliranje, tabletiranje i otapanje sastojaka. Kemijski nosači mogu biti kruti ili tekući. Kruti nosači mogu biti: laktoza, sukroza, talk, želatina, agar, pektin, magnezijev stearat, masne kiseline i sl. Tekući nosači mogu biti sirupi, ulja kao što su maslinovo, suncokretovo ili sojino, voda i sl. Slično

tomu, nosač može još sadržavati i komponentu za usporeno otpuštanje aktivne komponente kao npr. gliceril monostearat ili gliceril distearat. Mogu biti primijenjeni razni oblici farmaceutskih pripravaka. Tako, ako je upotrijebljen kruti nosač, to mogu biti tablete, tvrde želatinozne kapsule, prašak ili zrnca koja se mogu davati u kapsulama per os. Količina tvrdog nosača može varirati, ali je uglavnom od 25 mg do 1 g. Ako je upotrijebljen tekući nosač, preparat bi bio u formi sirupa. emulzije, mekih želatinoznih kapsula, sterilnih injektabilnih tekućina kao što su ampule ili nevodenih tekućih suspenzija,

Spojevi koji su predmet ovog izuma mogu se aplicirati per os, parenteralno, lokalno, intranazalno, intratektalno i intravaginalno. Parenteralni način ovdje ima značenje intravenozne, intramuskularne i subkutane aplikacije. Odgovarajuće pripravke spojeva koji su predmet ovog izuma moguće je primjenjivati u profilaksi, ali i u tretmanu upalnih bolesti koje su uzrokovane prevelikom nereguliranom produkcijom citokina ili medijatora upale, u prvom redu TNF-α Ovdje spadaju npr. reumatoidni artritis, reumatoidni spondilitis, osteoartritis te druga artritična patološka stanja i bolesti, ekcemi, psorijaza i druga upalna stanja kože, upalne bolesti oka, Chronova bolest, ulcerativni kolitis i astma. Inhibitorni učinak spojeva koji su predmet ovog izuma na sekreciju TNF-α i IL-1 određen je sljedećim in vitro i in vivo eksperimentima:

Određivanje lučenja TNF-α i IL-1 u monunuklearnim stanicama periferne krvi čovjeka *in vitro*

Mononuklearne stanice humane periferne krvi (PBMC, od engleskog peripheral blood mononuclear cells) pripravljene su iz heparinizirane pune krvi nakon odvajanja PBMC na Ficoll-Paque MPlus (Amersham-Pharmacia). Za određivanje 20 razine TNF-0, 3.5-5x10* stanica kultivirano je u ukupnom volumenu od 200 µL, 18 do 24 sata na mikrotitarskim pločicama sa ravnim dnom (96 bunarića, Falcon) u RPMI 1640 mediju u koji je dodano 10% FBS (Fetal Bovine Serum, Biowhittaker) prethodno inaktiviranog na 56°C/30 min, 100 jedinica/mL penicilina, 100 mg/mL streptomicina i 20 mM HEPES (GIBCO). Stanice su inkubirane na 37 °C u atmosferi s 5% CO2 i 90% vlage. U negativnoj kontroli (NK) stanice su kultivirane samo u mediju, dok je lučenje TNF-α u pozitivnoj kontroli (PK) pobuđeno dodatkom 1 ng/mL 25 lipopolisaharida (LPS, E. coli serotype 0111:B4, SIGMA). Učinak testiranih supstanci na lučenje TNF-α ispitivan je nakon njihova dodatka u kulture stanica stimuliranih LPS-om (TS). Razina TNF-α u staničnom supernatantu određena je postupkom ELISA prema sugestijama proizvođača (R&D Systems). Osjetljivost testa bila je < 3 pg/mL TNF-α. Razina IL-1 određena je u testu s istim uvjetima i jednakim brojem stanica te jednakom koncentracijom stimulusa postupkom ELISA (R&D Systems). Postotak inhibicije produkcije TNF-α ili IL-1 izračunat je formulom:

% inhibicite = [1-(TS-NK)/(PK-NK)] * 100.

IC₅₀ vrijednost definirana je kao ona koncentracija supstance kod koje je inhibirano 50% produkcije TNF-α

Aktivní su spojeví kojí pokazuju IC50 sa 20 μM ili nižím koncentracijama.

15

30

35

60

Određivanje lučenja TNF-α i IL-1 u peritoncalnim makrofazima miša in vitro

Za dobivanje peritonealnih makrofaga, mužjaci Balb/C mišjeg soja stari 8 do 12 tjedana injicirani su i.p. s 300 µg zimozana (ŚIGMA) otopljenog u fosfatnom puferu (PBS) u ukupnom volumenu od 0,1 mL/mišu. Nakon 24 sata miševi su eutanazirani u skladu sa Zakonom o dobrobiti laboratorijskih životinja. Peritonealna šupljina isprana je s 5 mL sterilne fiziološke otopine. Dobiveni peritonealni makrofazi isprani su dva puta sterilnom fiziološkom otopinom, te nakon zadnjeg centrifugiranja (350 g/10 min) resuspendirani u RPMI 1640 kojem je dodano 10% udjela FBS-a. Za određivanje lučenja TNF-α, 5x10° stanica/bunariću kultivirano je u ukupnom volumenu od 200 μL, 18 do 24 sata u mikrotitarskim pločicama sa ravnim dnom (96 bunarića, Falcon) u RPMI 1640 mediju u koji je dodano 10% toplinom inaktiviranog fetalnog seruma goveda (FBS, Biowhittaker), 100 jedinica/mL penicilina, 100 mg/mL streptomicina, 20 mM HEPES i 50 μM 2-merkaptoetanola (sve od GIBCO). Stanice su inkubirane na 37°C u atmosferi s 5% CO₂ i 90% vlage. U negativnoj kontroli (NK) stanice su kultivirane samo u medija dok je lučenje TNF-α u pozitivnoj kontroli (PK) pobudeno dodatkom 10 ng/mL lipopolisaharida (LPS, E. coli serotype 0111:B4, SIGMA). Učinak supstanci na hučenje TNF-α ispitivan je nakon ujihova dodatka u kulture stanica stimuliranih LPS-om (TS). Razina TNF-α i IL-1 u staničnom supernatannu određena je postupkom ELISA specifičnom za TNF-α ili IL-1 (R&D Systems, Biosource). Razina IL-1 određena je u testu identičnom testu za TNF-α ELISA-postupkom (R&D Systems). Postotak inhbicije produkcije TNF-α ili IL-1 izračunat je formulom:

% inhibicije = [1-(TS-NK)/(PK-NK)] * 100.

IC₅₀ vrijednost definirana je kao ona koncentracija supstance kod koje je inhibirano 50% produkcije TNF-α Aktivni su spojevi kojima je IC₅₀ 10 μM ili manji.

In vivo model LPS-om inducirane prekomjerne sekrecije TNF-α ili IL-1 u miševa

TNF-α di IL-1 sekrecija u miševa bila je izazvana po prethodno opisanoj metodi (Badger AM et al., J. Pharmac. Env. Therap., 1996, 279-1453-1461.). U testu su korišteni Balb/C mužjaci, 8-12 tjedana starosti, u grupama od 6-10 zivotnja, životnje su tertimen po. bilo samo otapalom (u negativnoj i pozitivnoj kontroli), bilo otopinama supstanci 30 min prije no što su testirane i.p. LPS-om (E. coli serotip 0111:B4, Sigma) u dozi od 1-25 pg/životnji.) Dva sata kasnije životnje su eutanizirane pomoću 1p. injekcije Roumpun-a (Bayer) i Ketanesta (Park-Davis). Uzorak krvi od svake životnje uziman je u "Vacutainer" tube (Becton Dickinson) te je plazma odvojena ptema uputama proizvodača. Razima TNF-α-u plazmi bita je određena pomoću ELISA-postupka (Biosource, R&D Systems) prema postupku propisanom od proizvodača. Ozjetljivost testa bila je < 3 pg/ml. TNF-α-Razima IL-1 određena je ELISA-postupkom (R&D Systems). Postotak inhibicije produkcije TNF-α-til IL-1 izazčamavan je formulom:

% inhibicije = [1-(TS-NK)/(PK-NK)] * 100.

15 Aktivni su spojeví koji kod doze od 10 mg/kg pokazuju 30% inhibicije produkcije TNF-α ili više.

"Writhing" test za analgetsku aktivnost

U ovom testu bol se izaziva injekcijom iritanta, najčešće octene kiseline, u peritoncalnu šupljimu miša. Životinje reagiraju karakterističnim istezanjima po kojima je test dobio ime. (Collier HOI et al., Pharmac. Chemother., 1968, 32:29-31). Pista ve ct et al., J. Pharmacol. Meth., 1980, 4:251-259; Schweizer A et al., Agents Actions, 1988, 23:29-31). Test je pogodan za određivanje analgetske aktivnosti spojeva. Postupak: konšteni su BalbČ mišvi (Charles River, Inila) starosti 8-12 tjedana, muškog spola. Kontrola grupa dobila je p.o metil-celulozu 30 minuta prije i.p. aplikacije octene kiseline u koncentraciji od 6.6%, a test-grupe su dobile p.o. standard (acetilsalicinu kiselinu) lite supstance u metil-celulozi 30 minuta prije i.p. aplikacije 0.6%-tue octene kiseline (volumen 0.1 m.L/10). Mištevi su smještani pojedinačno pod staklene lijevke te se tijekom 20 minuta bilježio broj istezanja za svaku životinju. Postotak inhibicije istezanja izračunavan je prema formuli:

% inhibicije = [(srednja vrijednost broja istezanja u kontrolnoj grupi-broj istezanja u test grupi) /broj istezanja u
kontrolnoj grupi] * 100.

Aktivní su spojeví kojí pokazuju analgetsku aktivnost kao i acetilsalicilna kiselina ili bolju.

In vivo model LPS izazvanog šoka u miševa

Koristeni su Balb/C miševi muškog spola stari 8-12 tjedana (Charles River, Italy). LPS izoliran iz Serratie murcessams (Sigma, L-6136) razrijeđen je u sterilnoj fiziološkoj otopini. Prva nijekcija LPS dana je intradermalno u dozi od 4 µg/mišu. 18-24 sata kasnije davan je LPS i.v. u dozi od 200 gyfmišu. Kontrolna grupa dobila je dvije injekcije LPS-a na gore opisani način. Test grupe dobile su supstance p.o pola sata prije svake aplikacije LPS-a. Promatrano je preživijenje nakon 24 sata.

Aktivni su spojevi kod kojih je preživljavanje kod doze od 30 mg/kg 40% ili bolje.

Spojevi iz Primjera 8 i Primjera 9 pokazuju aktivnost u najmanje dva ispitivana testa iako ovi rezultati predstavljaju samo ilustraciju biološke aktivnosti spojeva, ali ni u čemu ne ograničavaju ovaj izum.

POSTUPCI PRIPRAVE S PRIMJERIMA

Ovaj izum ilustriran je slijedećim primjerima koji ga ne limitiraju ni u kom pogledu.

Primier 1

30

35

50

I-Metil-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-karbaldehid (15; Tablica I)

U olopinu spoja 5 (1,8 mmol) u suhom tetrahidrofuranu (10,0 mL) dodana je, uz miješanje pri -78°C, 1,6 M otopina 5 π-burillitija u heksanu (5,4 mmol). Reakcijska smjesa miješana je 15 minuta pri -78°C, zatim je dodan suhi NN-dimetiformamid (4,5 mmol) i reakcijska smjesa mješana je još 1 sat pri sobnoj temperaturi, poton je razrijeđena vodom te ekstrahirana etil-acetatom. Organski ekstrakt ispran je vođenom otopinom nartijevog kloriđa, osušen nad bezvođinim Na₂SO, i upatera pod sniženim tlakom. Nakon pročišćavanja uparenog ostatka kromatografijom na stupcu slikagela izoliran je uljasti produkt

Prema gornjem postupku polazeći od spojeva 6-14 priredeni su spojevi: l-metil-1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-karbaldehid; I-fenetil-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-karbaldehid;

1-fenetil-111-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[c,h]azulen-2-karbaldehid;

1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-karbaldehid;

1-(2-trimetilsilii-etoksimetil)-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-karbaldehid;

5-kloro-1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,b]azulen-2-karbaldehid;

ll-kloro-i-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-karbaldehid; 5-kloro-i-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-karbaldehid;

11-kloro-1-(2-trimetilsilii-etoksimetil)-114-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,ti]azulen-2-karbaldehid (Tablica I, spojevi 16-24).

10 Primjer 2

3-(1-Fenetil-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il]-akrilna kiselina metilni ester (25;Tablica I)

U otopinu spoja 18 (0,82 mmol) u toluenu (25,0 mL) dodan je uz miješanje metil(trifenilfosforaniliden)-acetat (0,82 mmol). Reakcijska smjesa je uz miješanje i refluks zagrijavana 3 sata, potom je obliadena na sobnu temperaturu, razrijeđena vodom te ekstralniana diklometanom. Organski ekstrakti spran je vodenom otopinom natrijevog klorida, osušen nad bezvodnim Na₅SO₄ i uprare pod sniženim flakom. Nakon pročišćavanja uparenog ostatka kromatografjom a stupcu silikagela izoliran je kristralni producije.

Tablica I

$$Y \longrightarrow X \longrightarrow Z$$
 $N \longrightarrow N \longrightarrow R^2$

| COLUMN STREET | | - | | | | K. | |
|---------------|---|------|-------|------|------------------------------------|-------------------------------------|--|
| Spoj | X | Y | Z | R! | R ² | MS (m/z) | H NMR (ppm, CDCl _b) |
| 15 | 0 | Н | Н | СНО | Me | MH* 277,4 | 9,97 (s, 1H), 7,94-7,29 (m, 8H), 4,22 (s, 3H) |
| 16 | S | Н | н | СНО | Me | MH* 293,1 | 10,00 (s, 1H), 7,95-7,33 (m, 8H), 4,14 (s, 3H) |
| 17 | 0 | н | Н | СНО | (CH ₂) ₂ Ph | YVEL. | 9,94 (s, 1H), 7,92-7,16 (m, 13H), 4,89 (t, 2H), 3,14 (t, 2H) |
| 18 | S | Н | Н | СНО | (CH ₂) ₂ Ph | MH ⁺ 383,1 | 9,92 (s, 1H), 7,93-7,04 (m, 13H), 5,13-4,66 (n 2H), 3,07-2,89 (m, 2H). |
| 19 | 0 | н | H | СНО | SEM ^a | MNa | 10,07 (s, 1H), 8,07-7,29 (m, 8H), 5,89 (s, 2H), 3,88 (t, 2H), 1,03 (t, 2H), 0,03 (s, 9H) |
| 20 | s | Н | Н | СНО | SEM | MNa* | 10,03 (s, 1H), 7,95-7,34 (m, 8H), 6,11-5,41 (n 2H), 3,86-3,66 (m, 2H), 1,00-0,89 (m, 2H), 0,03 (s, 9H) |
| 21 | 0 | 5-Cl | Н | СНО | SEM | MNa°+ | 9,99 (s, 1H), 8,08-7,23 (m, 7H), 5,88 (s, 2H), 3,87 (t, 2H), 1,03 (t, 2H), 0,03 (s, 9H) |
| 22 | 0 | H | 11-CI | СНО | SEM | MNa ⁺ + MeOH 481,1 | 10,01 (s, 1H), 8,10-7,28 (m, 7H), 5,86 (s, 2H), 3,87 (t, 2H), 1,07 (t, 2H), 0,03 (s, 9H) |
| 23 | s | 5-Cl | Н | CHO | SEM | MNa ⁺ | 10,02 (s, 1H), 7,92-7,31 (m, 7H), 6,09 (d, 1H), 5,49 (d, 1H), 3,87-3,67 (m, 2H), 1,01-0,95 (m, 2H), 0,03 (s, 9H) |
| 24 | s | Н | 11-CI | СНО | SEM | MNa* | 10,02 (s, 1H), 7,98-7,36 (m, 7H), 6,16 (d, 1H), 5,36 (d, 1H), 3,89-3,71 (m, 2H), 1,08-1,02 (m, 2H), 0,03 (s, 9H) |
| 25 | S | н | н | MAAb | (CH ₂) ₂ Pb | MH 7 | 7,91-6,89 (m, 15H), 4,74-4,35 (m, 2H), 3,82 (s, 3H), 2,89-2,79 (m, 2H) |

a) SEM = (CH₃)₂SiCH₂CH₂OCH₂

b) MAA = CH3OCOCH=CH

Primier 3

(I-Metil-/H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il)-metanol (26; Tablica II)

U otopinu aldehida 15 (0,6 mmol) u metanolu (20,0 mL) dodan je, uz miješanje pri 0°C, natrij-bor-hidrid (0,9 mmol). Reakcijska snjesa nuješana je jedan sat pri 0°C, potom je zagrijana na sobnu temperatum i neutralizirana octenom kiselinom. Metanol je uparen pod sniženim ulakom. U ostatak nakon uparavanja dodana je voda i zatim je ekstrahiran diklormetanom. Organski ekstrakt ispran je vodenom otopinom natrijevog klorida, osušen nad bezvodni Na₂SO₄ i uparen pod sniženim tlakom. Nakon pročišćavanja uparenog ostatka kromatografijom na stupcu stilkagela izoliran je kristalni produkt.

Prema gornjem posupku polazeći od spojeva 16-24 priređeni su spojevi:
(1-meil: Hi-8-ila-1,3-ilaze-dibenzo[e,h]azulen-2-il]-metanol;
(1-fencil: Hi-8-oksa-1,3-ilaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il]-metanol;
(1-fencil: Hi-8-oksa-1,3-ilaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il]-metanol;
(1-fencil: Hi-8-ila-1,3-ilaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il]-metanol;
(1-fe-trimetilsili-etoksimetil)-Hi-8-oksa-1,3-ilaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il]-metanol;
(13-kloro-1-(2-trimetilsili-etoksimetil)-Hi-8-oksa-1,3-ilaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il]-metanol;

(Tablica II, spojevi 27-35).

Primjer 4

20

25

3-(1-Fenetil-1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo(e,h]azulen-2-il)-propan-1-ol (36; Tablica II)

U suspenziju litij-aluninij-hidrida (2,9 mmol) u suhom dietil-eteru (20,0 mL) dokapana je otopina estera 25 (0,65 mmol) u suhom dietil-eteru (5,0 mL). Reakcijska smjesa miješama je 2 sata pri sobnoj temperaturi, potom je suvišak litij-aluminij-hidrida razoren dodatkom dietil-etera i vode. Nastali bijeli talog odfiltriran je, a filtrat je nakon sušenja nad bevodnim Na₂SO₄ uparen pod sniženim tlakom. Nakon pročišćavanja uparenog ostatka kromatografijom na supen silikagela izoliran je uljasti produkt.

Tablica II

| Spoj | X | Y | Z | m | R² | MS (m/z) | [†] H NMR (ppm) |
|------|---|---|---|---|------------------------------------|--------------|---|
| 26 | 0 | Н | Н | 1 | Me | MH* 279,1 | 7,76-7,25 (m, 8H), 5,57 (s, 1H), 4,70 (s, 2H), 3,92 (s, 3H) (DMSO-d ₆) |
| 27 | S | H | Н | 1 | Me | MH* 295,2 | 7,78-7,32 (m, 8H), 5,53 (t, 1H), 4,69 (d, 2H), 3,81 (s, 3H) (DMSO-d ₆) |
| 28 | 0 | Н | H | 1 | (CH ₂) ₂ Ph | MH 369.3 | - |
| 29 | S | н | н | 1 | (CH ₂) ₂ Ph | MH* 385,4 | 7,83-6,95 (m, 13H), 4,75-4,43 (m, 4H), 2,87- 2,72 (m, 2H) (CDCl ₃) |
| 30 | 0 | Н | Н | I | SEM ^a | MH* | 7,86-7,31 (m, 8H),5,70 (t, 1H), 5,63 (s, 2H), 4,75 (d, 2H), 3,69 (t, 2H), 0,94 (t, 2H), 0,03 (s, 9H) (DMSO-d ₆) |
| 31 | S | н | Н | 1 | SEM | MH* | 7,91-7,32 (m, 8H), 5,57-5,45 (m, 2H), 5,07 (s, 2H), 4,31 (br, 1H), 3,71-3,45 (m, 2H), 1,27 (t, 2H), 0,03 (s, 9H) (CDCl ₃) |

| 32 | 0 | 5-Cl | Н | 1 | SEM | MNa ⁺ 451,3 | 8,06-7,18 (m, 7H), 5,69 (br, 2H), 5,43 (s, 2H), 3,88-3,75 (m, 2H), 1,05 (t, 2H), 0,03 (s, 9H) (CDCl ₁) |
|----|---|------|-------|---|----------|---------------------------|--|
| 33 | 0 | Н | 11-Cl | 1 | SEM | MNa ⁺ 451,3 | 8,03-7,30 (m, 7H), 5,61 (br, 2H), 5,20 (s, 2H), 3,88-3,75 (m, 2H), 1,05 (t, 2H), 0,03 (s, 9H) (CDCh) |
| 34 | S | 5-C1 | H | 1 | SEM | MH1 445,1 | - |
| 35 | S | Н | 11-CI | 1 | SEM | MH* 445,1 | * |
| 36 | S | Н | Н | 3 | (CH₂)₂Ph | MH* 413,2 | 8,01-6,94 (m, 13H), 4,78-4,70 (m, 1H), 4,29- 4,19 (m,1H), 3,66 (t, 2H), 2,80-2,63 (m, 4H), 1,85 (q, 2H) (CDCL) |

a) SEM = (CH₃)₃SiCH₂CH₂OCH₂

Primier 5

10

20

a) Dimetil-[2-(1-metil-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-etil]-amin

(1; X = O, Y = Z = H, m = 1, $R^1 = (CH_3)_2N(CH_2)_2OCH_2$, $R^2 = CH_3$)

U otopinu 2-dimetilaminoetilklorid-hidroklorida (2,9 mmol) u 50%-tnom natrijevom hidroksidu (2,5 mL) dodana je katalitička količina benziltrietilamouijeva klorida te otopina alkohola 26 (0,2 mmol) u toluenu (10,0 mL). Reakcijska smjesa je uz snažno miješanje i refluks zagrijavana 3 sata, potom je ohlađena na sobnu temperaturu, razrijeđena vodom te ekstrahirana diklormetanom. Organski ekstrakt ispran je vodom, osušen nad bezvodnim Na₂SO₄ i uparen pod sniženim tlakom. Nakon pročišćavanja uparenog ostatka kromatografijom na stupcu silikagela izoliran je uljasti

H NMR (ppm, CDCl₃): 7,83-7,23 (m,8H), 4,81 (s, 2H), 4,06 (t, 2H), 3,96 (s, 3H), 3,17 (t, 2H), 2,77 (s, 6H);

MS (m/z): 350,2 [MH].

 b) Dimetil-[3-(1-metil-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-propil]-amin (1; X = 0, Y = Z = H, m = 1, $R^1 = (CH_2)_2N(CH_2)_3OCH_2$, $R^2 = CH_3$)

Reakcijom alkohola 26 (0,2 mmol) i 3-dimetilaminopropilklorid-hidroklorida (2,8 mmol) dobiven je uljasti produkt: H NMR (ppm, CDCl₃): 7,84-7,20 (m, 8H), 4,75 (s, 2H), 3,92 (s, 3H), 3,72 (t, 2H), 2,99 (t, 2H), 2,68 (s, 6H), 2,13 (qn, 2H);

MS (m/z): 364,3 [MH1].

Primier 6

a) Dimetil-[2-(1-metil-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-etil]-amin 25 (1; $X = S, Y = Z = H, m = 1, R^1 = (CH_3), N(CH_3), OCH_3, R^2 = CH_3)$

U otopinu 2-dimetilaminoetilklorid-hidroklorida (4,9 mmol) u 50%-tnom natrijevom hidroksidu (3,8 mL) dodana je katalitička količina benziltrietilamonijeva klorida te otopina alkohola 27 (0,35 mmol) u tolucnu (10,0 mL). Reakcijska smjesa je uz snažno miješanje i refluks zagrijavana 3 sata, potom je ohladena na sobnu temperaturu, razrijeđena vodom te ekstrahirana diklormetanom. Organski ekstrakt ispran je vodom, osušen nad bezvodnim Na2SO4 i uparen pod sniżenim tlakom. Nakon pročiśćavanja uparenog ostatka kromatografijom na stupcu silikagela izoliran uljasti produkt; H NMR (ppm, CDCl₃): 7,89-7,32 (m, 8H), 4,86-4,83 (m, 2H), 4,02-3,96 (m, 2H), 3,90 (s, 3H), 3,01 (t, 2H), 2,64

MS (m/z): 366,3 [MH*]. 35

> b) Dimetil-[3-(1-metil-1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[c,h]azulen-2-ilmetoksi)-propil]-amin (1; $X = S, Y = Z = H, m = 1, R^1 = (CH_3)_2N(CH_3)_3OCH_3, R^2 = CH_3$)

Reakcijom alkohola 27 (0,35 mmol) i 3-dimetilarninopropilklorid-hidroklorida (4,9 mmol) dobiven je uljasti produkt;

H NMR (ppm, CDCl₃): 7,89-7,28 (m, 8H), 4,82-4,70 (m, 2H), 3,84 (s, 3H), 3,72-3,67 (m, 2H), 2,68 (t, 2H), 2,45 (s, 6H), 1,98 (qn, 2H); MS (m/2): 380.3 [MH*]

Primier 7

a) Dimetil-[2-(1-fenetil-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-etil]-amin $(I; X = O, Y = Z = H, m = 1, R^{I} = (CH_{3}) \cdot N(CH_{2}) \cdot OCH_{2} \cdot R^{I} = C_{0}H_{3}CH_{2}CH_{3})$ U otopinu 2-dimetilaminoetilklorid-hidroklorida (3,1 mmol) u 50%-tnom natrijevom hidroksidu (2,6 ml.) dodana je katalitička količina benziltrietilamonijeva klorida te otopina alkohola 28 (0,22 mmol) u toluenu (10 mL). Reakcijska

smjesa je uz snažno miješanje i refluks zagrijavana 3 sata, potom je ohladena na sobnu temperaturu, raznijeđena vodom te ekstrahirana diklormetanom. Organski ekstrakt ispran je vodom, osušen nad bezvodnim Na₂SO₄ i uparen pod sniženim tlakom. Nakon pročišćavanja uparenog ostatka kromatografijom na stupcu silikagela izoliran je uljasti

¹H NMR (ppm, CDCl₄): 7,82-6,99 (m, 13H), 4,61 (t, 2H), 4,43 (s, 2H), 3,99 (t, 2H), 3,23 (t, 2H), 2,97 (t, 2H), 2,84 MS(m/z): 440,3 [MH*].

b) Dimetil-[3-(1-fenetil-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-propil[-amin $(I; X = 0, Y = Z = H, m = 1, R^{I} = (CH_{3})_{2}N(CH_{3})_{3}OCH_{2}, R^{2} = C_{6}H_{3}CH_{2}CH_{3})$

Reakcijom alkohola 28 (0,21 mmol) i 3-dimetilaminopropilklorid-hidroklorida (2,9 mmol) dobiven je uljasti produkt, H NMR (ppm, CDCl₃): 7,84-7,02 (m, 13H), 4,57 (t, 2H), 4,45 (s, 2H), 3,66 (t, 2H), 3,09 (t, 2H), 2,98 (t, 2H), 2,75 MS(m/z): 454.3 [MH].

Primier 8

15

25

35

50

a) Dimetil-[2-(1-fenetil-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[c,h]azulen-2-ilmetoksi)-etil]-amin $(I; X = S, Y = Z = H, m = I, R' = (CH_3)_2N(CH_2)_2OCH_3, R^2 = C_6H_5CH_2CH_3)$

U otopinu 2-dimetilaminoetilklorid-hidroklorida (4,2 mmol) u 50%-tnom natrijevom hidroksidu (3,3 mL) dodana je 20 katalitička količina benziltrietilamonijeva klorida te otopina alkohola 29 (0,3 mmol) u tolucnu (10 mL). Reakcijska smjesa je uz snažno miješanje i refluks zagrijavana 3 sata, potom je ohladena na sobnu temperaturu, razrijeđena vodom te ekstrahirana diklormetanom. Organski ekstrakt ispran je vodom, osušen nad bezvodnim Na₂SO₄ i uparen pod sniżenim tłakom. Nakon pročiśćavanja uparenog ostatka kromatografijom na stupcu silikagela izoliran je uljasti

H NMR (ppm, CDCl₃): 7,86-6,95 (m, 13H), 4,75-4,22 (m, 4H), 3,83-3,68 (m, 2H), 2,92-2,67 (m, 4H), 2,55 (s, 6H); MS(m/z): 456,3 [MH1].

b) Dimetil-[3-(1-fenestl-1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-propil]-amin $(I; X = S, Y = Z = H, m = 1, R^{I} = (CH_{3})_{2}N(CH_{2})_{3}OCH_{2}, R^{2} = C_{6}H_{3}CH_{2}CH_{2})$ 30

Reakcijom alkohola 29 (0,5 mmol) i 3-dimetilaminopropilklorid-hidroklorida (7,2 mmol) dobiven je uljasti produkt; H NMR (ppm, CDCl₃): 7,87-6,98 (m, 13H), 4,64-4,18 (m, 4H), 3,60 (s, 2H), 2,77-2,74 (m, 4H), 2,49 (s, 6H), 1,99 (m, 2H): MS(m/z): 470,2 [MH⁺].

Primier 9

- a) Dimetil-{2-{1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo{e,h}azulen-2-ilmetoksi}-etil}-amin $(I; X = O, Y = Z = H, m = 1, R^{1} = (CH_{3})_{2}N(CH_{2})_{2}OCH_{2}, R^{2} = (CH_{3})_{3}SI(CH_{3})_{2}OCH_{2})$
- Dimetil-[2-(1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-etil]-amin 40
 - $(I; X = O, Y = Z = H, m = 1, R^1 = (CH_2)N(CH_2)2OCH_2, R^2 = H)$ U otopinu 2-dimetilaminoetilklorid-hidroklorida (7,5 mmol) u 50%-tnom natrijevom hidroksidu (5,9 mL) dodana je katalitička količina benziltrietilamonijeva klorida te otopina alkohola 30 (0,53 mmol) u toluenu (8 mL). Reakcijska smjesa je uz snažno miješanje i refluks zagrijavana 3 sata, potom je ohladena na sobnu temperaturu, razrijeđena vodom te ekstrahirana diklormetanom. Organski ekstrakt ispran je vodom, osušen nad bezvodnim Na₂SO₄ i uparen pod sniženim tlakom. Nakon pročišćavanja uparenog ostatka kromatografijom na stupcu silikagela izoliran je dimetil-[2-[1 -(2-trimetilsilil-etoksimetil)- [H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksif-etil}-amin u obliku uljastog produkta; H NMR (ppm, CDCl₃): 7,84-7,23 (m, 8H), 5,52 (s, 2H), 4,86 (s, 2H), 3,83 (m, 2H), 3,70 (t, 2H), 3,01 (m, 2H), 2,65

(s, 6H), 0,99 (t, 2H), 0,03 (s, 9H); MS(m/z): 466,3 [MH1].

- U otopinu dimetil-{2-f1-(2-trimetilsilil-etoksimetil}-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi]-etil}-amina (0,34 mmol) u metanolu (9,0 mL) polako je dodana 0,5 M klorovodična kiselina u metanolu (3,3 mL). Reakcijska smjesa je uz refluks zagrijavana 3 sata, potom je ohladena na sobnu temperaturu, neutralizirana zasičenom vodenom otopinom natrijevog kidrogenkarbonata, razrijedena vodom te ekstrahirana diklormetanom. Organski ekstrakt ispran je vodenom otopinom natrijevog klorida, osušen nad bezvodnim Na₂SO₄ i uparen pod sniženim tlakom. Nakon pročišćavanja kromatografijom na stupcu silikagela izoliran je dimetil-{2-(Hi-8-oksa-1,3-dioza-dibenzo[e,h]azulen-2 ¹H NMR (ppm, CDCl₃): 8,15-7,17 (m, 8H), 4,86 (s, 2H), 3,89 (t, 2H), 3,12 (t, 2H), 2,75 (s, 6H);

```
b) Dimetil-[3-f]-(2-trimetilsilil-etoksimetil]-IH-8-oksa-i,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-ilmetoksi]-propil]-amin
(I; X = O, Y = Z = H, m = 1, R^1 = (CH_3)_2N(CH_3)_3OCH_2, R^2 = (CH_3)_3Si(CH_3)_3OCH_3)
Dimetil-[3-(111-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo]e,h]azulen-2-ilmetoksi)-propil]-amin
(I; X = O, Y = Z = H, m = I, R^{I} = (CH_3)_2N(CH_3)_3OCH_3, R^2 = H)
```

Reakcijom alkohola 30 (0,49 mmol) i 3-dimetilaminopropilklorid-hidroklorida (6,9 mmol) dobiven je dimetil-(3-[1-(2 -trimetilsilil-etoksimetil]-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-ilmetoksi]-propil]-amin u obliku uljastog produkta; H NMR (ppm, CDCls): 7,84-7,23 (m, 8H), 5,49 (s, 2H), 4,80 (s, 2H), 3,72-3,67 (m, 4H), 2,81 (t, 2H), 2,55 (s, 6H), 2,03 (qn, 2H), 0,99 (t, 2H), 0,03 (s, 9H); MS(m/z): 480,3 [MH*].

Nakon ukianjanja N-zaštime skupine i pročišćavanja produkta kromatografijom na stupcu silikagela dobiven je dimetil-[3-(1H-8-oksa-1, 3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-propil]-amin u obiiku uljastog produkta; H NMR (ppm, CDCI3): 12,32 (s, 1H), 8,17-7,29 (m, 8H), 5,20 (s, 2H), 3,92 (m, 2H), 3,29 (m, 2H), 2,92 (s, 6H), 2,16 (m, 2H):

MS(m/z): 350,1 [MH1].

c) 3-[1-(2-Trimetilsilil-etoksimetil)-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[c,h]azulen-2-ilmetoksi]-propilamin $(I; X = 0, Y = Z = H, m = 1, R^1 = H_2N(CH_2)_3OCH_2, R^2 = (CH_3)_3Si(CH_2)_2OCH_2)$

3-(1H-8-Oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-propilamin $(I; X = 0, Y = Z = H, m = 1, R^1 = H_2N(CH_2)_3OCH_2, R^2 = H)$

Reakcijom alkohola 30 (0,94 mmol) i 3-aminopropilklorid-hidroklorida (10,0 mmol) dobiven ie 3-f1-f2-trimetilsililetoksimetil)-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksil-propilamin u obliku uljastog produkta; MS(m/z): 452,2 [MHT].

Nakon uklanjanja N-zaštitne skupine i pročišćavanja produkta kromatografijom na stupcu silikagela dobiven je 3-(IH-8 -oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi]-propilamin u obliku uljastog produkta; MS(m/z): 322,1 [MH*].

Primjer 10

15

25

35

55

60

a) Dimetil-{2-f1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi]-etil]-amin $(I; X = S, Y = Z = H, m = 1, R^1 = (CH_3)_2N(CH_3)_2OCH_2, R^2 = (CH_3)_3Si(CH_3)_2OCH_3)$ Dimetil-[2-(1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[c,h]azulen-2-ilmetoksi)-etil]-amin

(1; X = S, Y = Z = H, m = 1, $R^1 = (CH_2)_2N(CH_2)_2OCH_2$, $R^2 = H$) U otopinu 2-dimetilaminoetilklorid-hidroklorida (7,6 numol) u 50%-tnom natrijevom hidroksidu (6,0 mL) dodana je katalitička količina benziltrietilamonijeva klorida te otopina alkohola 31 (0,55 mmol) u toluenu (8,0 mL). Reakcijska smjesa je uz snažno miješanje i refluks zagrijavana 3 sata, potom je ohladena na sobnu temperaturu, razrijeđena vodom te ekstrahirana diklormetanom. Organski ekstrakt ispran je vodom, osušen nad bezvodnim Na₂SO₄ i uparen pod sniženim tlakom. Nakon pročišćavanja uparenog ostatka kromatografijom na stupcu silikagela izoliran je dimetil-{2-{1 -(2-trimetilsilil-etoksimetil)-1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi]-etil}-amin u obliku uljasiog produkta; H NMR (ppm, CDCl₃): 8,15-7,31 (m, 8H), 5,98-5,84 (m, 2H), 5,57-5,35 (m, 2H), 4,41-4,32 (m, 2H), 3,49-3,41 (m, 4H), 2,97 (s, 6H), 0,88 (t, 2H), 0,03 (s, 9H);

MS(m/z): 482,2 [MH+1, 45

U otopinu dimetil-{2-{I-{2-trimetilsilil-etoksimetil}-IH-8-tta-1,3-diaza-dihenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi]-etil}-amina (0,32 mmol) u metanolu (7,0 mL) polako je dodana 0,5 M klorovodična kiselina u metanolu (3,2 mL). Reakcijska smjesa je uz refluks zagrijavana 3 sata, potom je ohlađena na sobnu temperaturu, neutralizirana zasićenom vodenom otopinom natrijevog hidrogenkarbonata, razzijeđena vodom te ekstrahirana diklormetanom. Organski ekstrakt ispran je vodenom otopinom natrijevog klorida, osušen nad bezvodnim Na₂SO₄ i uparen pod sniženim tlakom. Nakon pročišćavanja kromatografijom na stupcu silikagela izoliran je dimetil [2-(1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[c,h]azulen-2 -ilmetoksi)-etil]-amin u obliku uljastog produkta;

¹H NMR (ppm, CDCl₃): 8,01-7,37 (m, 8H), 5,34-5,30 (m, 2H), 4,11 (m, 2H), 3,42 (m, 2H), 2,94 (m, 6H); MS(m/z): 352,3 [MHT].

b) Dimetil-{3-[1-(2-trimetils:llil-etoksimetil]-III-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi]-propil}-amin $(I; X = S, Y = Z = H, m = I, R^{I} = (CH_{2})N(CH_{2})OCH_{2}, R^{2} = (CH_{2})SI(CH_{2})OCH_{2}$ Dimetil-[3-(IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-propil]-amin $(I; X = \hat{S}, Y = Z = H, m = I, R^{I} = (CH_{2})N(CH_{2}, OCH_{2}, R^{2} = H)$

Reakcijom alkohola 31 (0,58 mmol) i 3-dimetilaminopropilklorid-hidroklorida (8,1 mmol) dobiven je dimetil-{3-{1-(2-1)} -trimetilsilil-etoksimetil)-111-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[c,h]azulen-2-ilmetoksi]-propil)-amin u obliku uljastog produkta;

¹H NMR (ppm, CDCl₃): 7,95-7,29 (m, 8H), 5,60-5,49 (m, 2H), 4,98-4,87 (m, 2H), 3,83-3,82 (m, 2H), 3,68-3,39 (m, 2H), 3,21-3,18 (m, 2H), 2,82 (s, 6H), 2,26 (m, 2H), 0,91 (t, 2H), 0,03 (s, 9H); MS(m/z): 496,4 [MH].

5 Nakon uklanjanja N-zaštime skupine i pročišćavanja produkta kromatografijom na stupen silikagela dobiven je dimetil-[3-(Hi-8-tita-1,3-diaza-dibenzo]e,h]razulen-2-limetoksi)-propil)-amin u obliku uljastog produkta; ¹H NMR (ppm, CDCls): 12,00 (bs, 1H), 7,97-7,39 (m, 8H), 5,10 (m, 2H), 3,86 (m, 2H), 3,22 (m, 2H), 2,88 (m, 6H), MS[m/z]: 366,1 [MH];

Primier 11

a) (3-[5-Kloro-1-(2-trimetilisilil-etoksimetil)-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi]-propil)-dimetil-amin

15 (Î; X = O, Y = 5-Cl, Z = H, m = 1, R' = (CH₂)-N(CH₂)-OCH₂, R' = (CH₂)-S((CH₂)-OCH₂) [3-(3-Kloro-1H-3-c-ksa-1,3-diaza-dibenso[c,h]azulen-2-ilmetoksi)-propil]-dimetil-amin (l; X = O, Y = 5-Cl, Z = H, m = 1, R' = (CH₂)-N(CH₂)-OCH₂, R' = (H₂)-N(CH₂)-OCH₂ = (H₂)-N(CH₂)-N(CH₂) = (H₂)-N(CH₂)-N(CH₂) = (H₂)-N(CH₂)-N(CH₂)-N(CH₂) = (H₂)-N(CH₂)-N

katalitička količina benzilirietilamonijeva klorida te otopina alkohola 32 (0,15 mmol) u tolucnu (5,0 mL). Reakcijska osnijesa je uz snažno miješanje i refluks zagrijavana 3 sata, potom je ohladena na sobnu temperaturu, razzijeđena vodom te ekstrahtana diklomentanom. Organski ekstraht ispran je vodom, osušen nad bezvodnim Na₂SO₄ i uparen og sniženim tlakom. Nakon pročišćavanja uparenog ostatka kromatogratijom na stupcu slikagala izolizna je (3-3/5-kloro-1-)-(2-trimetlisliil-etoksimetil)-1H-3-oksa-1,3-diazu-dibenzo[c,h]ozulen-2-ilmetoksi]-propil]-dimetil-amin u obliku uljastog produkta;

25 MS(m/z): 514,0 [MH*].

Nakon uklanjanja N-zaštitne skupine i pročišćavanja produkta kromatografijom na stupcu silikagela dobiven je [3-(5 -kloro-lit-8-oksa-1,3-klaza-dibenze[e,h]azulen-2-ilmetoksi]-propil]-dimetil-amin u obliku uljastog produkta; H NMR (ppm, CDCl₃): 8,17-7,16 (m, 7H), 4,76 (s, 2H), 3,76 (t, 2H), 3,08 (t, 2H), 2,76 (s, 6H), 2,06 (qn, 2H); MS(m/z): 384.1 MHT.

b) 3-[5-Kloro-1-(2-trimetilsitil-etoksimetil)-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-limetoksi]-propilamin 3-[5-Kloro-1-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-limetoksi]-propilamin 3-[5-Kloro-1-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-limetoksi]-propilamin (I; X = O, Y = 5-Cl, Z = H, m = 1, R = H)NCH+)-OCH, R = H)

Reakcijom alkohola 32 (0,46 mmol) i 3-aminopropilklorid-hicroklorida (6,4 mmol) dobiven je 3-f5-kloro-1-(2 -trimetilslili-etoksimetil)-IH-8-oksu-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi]-propilamin u obliku uljastog produkta; MS(mz): 486,1 [MH¹].

Nakon ukłanjanja N-zaštitne skupine i pročišćavanja produkta kromatografijom na stupcu silikagela dobiven je 3-{5 kloro-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-propilamin u obliku uljastog produkta; MS(m/z): 356,2 [MH⁺].

45 Primier 12

35

a) (2-(11-Kloro-1-(2-trimetils-ill-etoksimetil)-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi]-etil]-dimetil-amin (1, X = 0, Y = H, Z = 11-Cl, m = 1, R' = (CH₂)₂N(CH₂)₂OCH₂; k' = (CH₂)₂Si(CH₂)₂OCH₂; (2) (11-Kloro-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-etil]-dimetil-amin

 $(I; X = 0, Y = H, Z = 11-Cl, m = 1, R^1 = (CH_2)_2N(CH_2)_2OCH_2, R^2 = H)$

U otopinu 2-dimetijaninoetilklorid-hidroklorida (3,6 mmol) u 50%-tnom natrijevom hidroksidu (2,9 mL) dodana je katalitička količina benzižirietilamonijeva klorida te otopina alkohola 33 (0,26 mmol) u toluenu (6 mL). Reakcijska najesa je uz snažen miješanje i refluks zagrijavana 3 sta, potom je ohladena na sobru temperaturu, razrijedna vodom te ekstrahirana diklormetanom. Organski ekstrakt ispram je vodom, osušen nad bezvodnim NajsOa je uparen pod sniženim tlakom. Nakon pročiščavanja uparenog ostatka kromatografijom na stupcu silikagela izoliran je (2-(11-kloro produkta; 1-11-dimenil-amin u obliku uljastog MS/mžt. 499.9 [MH].

60 U otopinu [2-[11-kloro-1-(2-trimetilsili]-etoksimetil)-III-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi[-etil]-dimetil -amina (0,13 mmol) u metanolu (3,0 mL) polako je dodana 0,5 M klorovodična kiselina u metanolu (1,3 mL).

Reakcijska smjesa je uz refluks zagrijavana 3 sata, potom je ohlađena na sobnu temperaturu, neutralizirana zasićenom vodenom otopinom natrijevog hidrogenkarbonata, razrijeđena vodom te ekstrahirana diklormetanom. Organski ekstrakt ispran je vodenom otopinom natrijevog klorida, osušen nad bezvodnim Na₂SO₄ i uparen pod sniženim flakom. Nakon pročišćavanja kromatografijom na stupcu silikagela izoliran je [2-(11-kloro-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2 -ilmetoksi)-etil]-dimetil-amin u obliku uljastog produkta;

H NMR (ppm, CDCl₃): 8,12-7,15 (m, 7H), 4,86 (s, 2H), 3,88 (t, 2H), 3,06 (t, 2H), 2,70 (s, 6H); MS(m/z): 370,1 [MH1].

b) {3-[11-Kloro-1-(2-trimetilsilil-etoksimetil]-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi]-propil}-dimetil

(I; X = O, Y = H, Z = 11-Cl, m = 1, $R^1 = (CH_3) \cdot N(CH_2) \cdot OCH_2$, $R^2 = (CH_3) \cdot Si(CH_2) \cdot OCH_3$ [3-(11-Kloro-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzofe hlazulen-2-ilmetoksi)-propil]-dimetil-amin $(I; X = O, Y = H, Z = 11-Cl, m = 1, R^{I} = (CH_{3})N(CH_{3})OCH_{3}, R^{2} = H)$

Reakcijom alkohola 33 (0,15 mmol) i 3-dimetilarninopropilklorid-hidroklorida (2,1 mmol) dobiven je /3-//11-kloro-1 -(2-trimetilsilil-etoksimetil)-III-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi}-propil]-dimetil-amin u obliku uljastog produkta:

MS(m/z): 514,2 [MH1].

Nakon uklanjanja N-zaštitne skupine i pročišćavanja produkta kromatografijom na stupcu silikagela dobiven je [3-(]] -kloro-/H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-tlmetoksi)-propil]-dimetil-amin u obliku uljastog produkta; 20 MS(m/z): 384.1 [MH⁺],

Primier 13

10

a) {2-[5-Kloro-1-(2-trimetilsilil-etoksimetil]-1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi]-etil}-dimetil-amin 25 $(I; X = S, Y = 5-CI, Z = H, m = 1, R^{I} = (CH_{3})_{2}N(CH_{3})_{2}OCH_{2}, R^{3} = (CH_{3})_{3}Si(CH_{3})_{2}OCH_{3})$ [2-(5-Kloro-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-etil]-dimetil-amin

 $(I; X = S, Y = 5 - Cl, Z = H, m = 1, R^1 = (CH_3)_2N(CH_2)_2OCH_2, R^2 = H)$

U otopinu 2-dimetilaminoetilklorid-hidroklorida (4,8 mmol) u 50%-tnom natrijevom hidroksidu (3,8 mL) dodana je katalitička količina benziltrietilamonijeva klorida te otopina alkohola 34 (0,35 mrnol) u toluenu (10,0 ml.). Reakcijska smjesa je uz snažno miješanje i refluks zagrijavana 3 sata, potom je ohlađena na sobnu temperaturu, razrijeđena vodom te ekstrahirana diklormetanom. Organski ekstrakt ispran je vodom, osušen nad bezvodnim Na₂SO₄ i uparen pod sniženim tlakom. Nakon pročišćavanja uparenog ostatka kromatografijom na stupcu silikagela izoliran je [2-f5-kloro-] -(2-trimetilsilil-etoksimetil)-III-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi]-etil}-dimetil-amin u obliku uljastog 35 produkta;

MS(m/z): 516,5 [MHT].

U otopinu [2-f5-kloro-1-(2-trimetilsilil-etoksimetil}-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi[-etil]-dimetilamina (0,21 mmol) u metanolu (6,0 mL) polako je dodana 0,5 M klorovodična kiselina u metanolu (2,0 mL). Reakcijska 46 smjesa je uz refinks zagrijavana 3 sata, potom je ohlađena na sobnu temperaturu, neutralizirana zasićenom vodenom otopinom natrijevog hidrogenkarbonata, razrijeđena vodom te ekstrahirana s diklormetanom. Organski ekstrakt ispran je vodenom otopinom natrijevog klorida, osušen nad bezvodnim Na₂SO₄ i uparen pod sniženim tlakom. Nakon prociscavanja kromatografijom na stupcu silikagela izoliran je [2-(5-kloro-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2 -ilmetoksi)-etil]-dimetil-amin u obliku uljastog produkta;

MS(m/z): 386,1 [MH*]. 45

> b) {3-{5-Kloro-1-{2-trimetilstlil-etoksimetil}-1H-8-tia-1,3-diaza-dihenzo{c,h}azulen-2-ilmetoksi}-propil}-dimetil-amin $(1; X = S, Y = 5 - Cl, Z = H, m = 1, R^{l} = (CH_{3})_{2}N(CH_{2})_{3}OCH_{3}, R^{2} = (CH_{3})_{3}Si(CH_{3})_{3}OCH_{3}$

[3-(5-Kloro-IM-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[c,h]azulen-2-ilmetoksi]-propii]-dimetil-amin (1; X = S, Y = 5-Cl, Z = H, $m = 1, R^1 = (CH_3)_2N(CH_3)_3OCH_3, R^2 = H$

50 Reakcijom alkohola 34 (0,34 mmol) i 3-dimetilaminopropilklorid-hidroklorida (4,8 mmol) dobiven je [3-[5-kloro-1-(2trimetilsilil-esoksimetil]-1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi]-propil]-dimetil-amin u obliku uljastog

MS(m/z): 530,2 [MH*].

Nakon uklanjanja N-zaštitne skupine i pročišćavanja produkta kromatografijom na stupcu silikagela dobiven je [3-(5-kloro-1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo]e.h]azulen-2-ilmetokst)-propil]-dimetil-amin u obliku uljastog produkta; MS(m/z): 400,0 fMH*1.

60

55

Primier 14 Dimetil-{3-[3-(1-fenetil-111-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il)-propoksi]-propil]-amin $(I; X = S, Y = Z = H, m = 3, R^{I} = (CH_{3})_{2}N(CH_{3})_{3}O(CH_{3})_{2}CH_{3}, R^{2} = C_{6}H_{3}CH_{2}CH_{3})$

U otopinu 2-dimetilaminopropilklorid-hidroklorida (2,6 mmol) u 50%-tnom natrijevom hidroksidu (2,2 mL) dodana je katalitička količina benziltrietilamonijeva klorida te otopina alkohola 36 (0,19 mmol) u toluenu (5,0 ml.). Reakciiska smjesa je uz snažno miješanje i refluks zagrijavana 5 sati. Potom je ohlađena na sobnu temperaturu, razrijeđena vodom te ekstrahirana diklormetanom. Organski ekstrakt ispran je vodom, osušen nad bezvodnim Na₂SO₄ i uparen pod sniženim tlakom. Nakon pročišćavanja uparenog ostatka kromatografijom na stupcu silikagela izoliran je uljasti produkt:

MS(m/z): 498,4 [MH*].

PRIPRAVA POLAZNIH SPOJEVA

Postupak A

IH-8-Oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen (1; Tablica III)

U otopinu dibenzo[b,f]oksepin-10,11-diona (9,6 mmol) u octenoj kiselini (30,0 mL) dodan je amonijev acetat (96,0 mmol) i paraformaldehid (11,5 mmol). Reakcijska smjesa je uz miješanje i refluks zagrijavana 4 sata, potom je ohladena na sobnu temperaturu, razrijeđena vodom, neutralizirana amonijevim hidroksidom te ekstrahirana etilacetatom. Organski ekstrakt ispran je vodenom otopinom natrijevog klorida, osušen nad bezvodnim Na₂SO₄ i uparen pod sniženim tlakom. Nakon pročišćavanja uparenog ostatka kromatografijom na stupcu silikagela izoliran je kristalni produkt.

Prema gornjem postupku polazeći od spojeva: dibenzo[b,f]tiepin-10,11-diona;

2-kloro-dibenzo[b,f]oksepin-10,11-diona; 2-kloro-dibenzo[b,f]tiepin-10,11-diona priređeni su:

IH-8-tla-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen;

5-kloro-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen; 5-kloro-1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen (Tablica III, spojevi 2-4).

Postupak B

25

35

40

45

60

1-Metil-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen (5; Tablica III)

U otopinu spoja 1 (2,8 mmol) u suhom tetrahidrofuranu (20,0 mL) dodana je, uz miješanje pri 0°C, 60%-tna suspenzija natrijevog hidrida u mineralnome ulju (8,4 mmol). Reakcijska smjesa miješana je 30 minuta pri 0°C, zatim je dodan metil-jodid (4,2 mmol) i reakcijska smjesa je uz miješanje i refluks zagrijavana još 5 sati, potom je ohlađena na sobnu temperaturu, razrijeđena vodom te ekstrahirana diklormetanom. Organski ekstrakt ispran je vodenom otopinom natrijevog klorida, osušen nad bezvodnim Na₂SO₄ i uparen pod sniženim tlakom. Nakon pročišćavanja uparenog ostatka kromatografijom na stupcu silikagela izoliran je kristalni produkt.

Prema gornjem postupku polazeći od spoja 2 priređen je 1-metil-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen (6; Tablica III).

Postupak C

1-Fenetil-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen (7; Tablica III)

U otopinu spoja 1 (2,6 mmol) u suhom tetrahidrofuranu (20,0 mL) dodana je, uz miješanje pri 0°C, 60%-tna suspenzija natrijevog hidrida u mineralnome ulju (8,0 mmol). Reakcijska smjesa miješana je 30 minuta pri 0°C, zatim je dodan 2-feniletil-bromid (5,2 mmol) i katalitička količina tetra-n-butilamonijeva jodida i reakcijska smjesa je uz miješanje i refluks zagrijavana 5 sati, potom je ohlađena na sobnu temperaturu, razrijeđena vodom te ekstrahirana diklormetanom. Organski ekstrakt ispran je vodenom otopinom natrijevog klorida, osušen nad bezvodnim Na₂SO₄ i uparen pod sniženim tlakom. Nakon pročišćavanja uparenog ostatka kromatografijom na stupcu silikagela izoliran je kristalni produkt. 55 Prema gornjem postupku polazeći od spoja 2 priređen je 1-fenetil-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen (8; Tablica

1-(2-Trimetilsilil-etoksimetil)-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo(e,h]azulen (9; Tablica III)

U otopinu spoja 1 (1,1 mmol) u suhom tetrahidrofuranu (7,0 mL) dodana je, uz miješanje pri 0°C, 60%-tna suspenzija natrijevog hidrida u mineralnome ulju (3,2 mmol). Reakcijska smjesa miješana je 30 minuta pri 0°C, zatim je dodan

2-(trimetilsilil)etoksimetil-klorid (1,1 mmol) i reakcijska smjesa miješana je još 3 sata na sobnoj temperaturi, potom je razrijeđena vodom te ekstrahirana diklormetanom. Organski ekstrakt ispran je vodenom otopinom natrijevog klorida, osušen nad bezvodnim Na₂SO₄ i uparen pod sniženim tlakom. Nakon pročišćavanja uparenog ostatka kromatografijom na stupcu silikagela izoliran je kristalni produkt.

Prema gornjem postupku polazeći od spoja 2 priređen je 1-(2-trimetils:lil-etoksimetil)-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen (10; Tablica III).

Polazeći od spoja 3 priređeni su izomeri:

5-kloro-1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-IX-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen; 11-kloro-1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen,

a polazeći od spoja 4 priređeni su izomeri:

5-kloro-1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-1\frac{1}{4-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen; 11-kloro-1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen (Tablica III, spojevi 11-14).

Tablica III

5

10

15

| Spoj | X | Y | Z | R ² | MS (m/z) | ¹ H NMR (ppm) |
|------|---|------|-------|------------------------------------|--------------------------|--|
| 1 | 0 | Н | Н | Н | MH ⁺ 235,4 | 12,92 (s, 1H), 7,96 (s, 1H), 7,65-7,26 (m, 8H) (DMSO-ds) |
| 2 | S | Н | H | H | MH* 250,8 | 12,91 (s, 1H), 7,99 (s, 1H), 7,84-7,35 (m, 8H) (DMSO-de) |
| 3 | 0 | 5-C1 | Н | Н | MH* 268,8 | 13,03 (s, 1H), 8,00 (s, 1H), 7,75-7,29 (m, 7H) (DMSO-d ₆) |
| 4 | S | 5-C1 | Н | H | MH ⁺ 284,9 | 13,06 (s, 1H), 8,04 (s, 1H), 7,77-7,42 (m, 7H) (DMSO-d ₆) |
| 5 | 0 | Н | H | Me | MH* 249,2 | 7,95 (s, 1H), 7,91-7,21 (m, 8H), 3,95 (s, 3H) (CDCl ₃) |
| 6 | S | Н | H | Me | MH* 265,1 | 7,94-7,28 (m, 9H), 3,88 (s, 3H) (CDCl ₃) |
| 7 | 0 | H | H | (CH ₂) ₂ Ph | MH* 339,3 | 7,96-7,09 (m, 14H), 4,55 (t, 2H), 3,11 (t, 2H) (CDCl ₃) |
| 8 | s | Н | H | (CH ₂) ₂ Ph | MH ⁺ 355,3 | 8,25 (s, 1H), 7,98-7,03 (m, 13H), 4,73-4,44 (m, 2H), 2,98 (t, 2H) (CDCl ₃) |
| 9 | 0 | H | Н | SEM* | MH 365,2 | 8,38 (s, 1H), 7,92-7,20 (m, 8H), 5,50 (s, 2H), 3,77 (t, 2H), 0,99 (t, 2H), 0,03 (s, 9H) (CDCl ₃) |
| 10 | s | H | Н | SEM | MH ⁺ 381,3 | 8,57 (s, 1H), 8,01-7,37 (m, 8H), 5,62-5,38 (m, 2H), 3,92-3,66 (m, 2H), 1,06-0,95 (m, 2H), 0,03 (s, 9H) (CDCl ₃) |
| 11 | 0 | 5-Cî | H | SEM | MH* | 8,49 (s, 1H), 8,37-7,21 (m, 7H), 5,55 (s, 2H), 3,82 (t, 2H), 1,04 (t, 2H), 0,03 (s, 9H) (CDCl ₃) |
| 12 | 0 | H | II-CI | SEM | MH | 8,48 (s, 1H), 7,97-7,27 (m, 7H), 5,53 (s, 2H), 3,83 (t, 2H), 1,07 (t, 2H), 0,03 (s, 9H) (CDCl ₃) |
| 13 | s | 5-C1 | Н | SEM | MH' 415.0 | 8,36 (s, 1H), 8,00-7,33 (m, 7H), 5,59-5,48 (m, 2H), 3,93-3,84 (m, 1H), 3,75-3,66 (m, 1H), 1,08-1,03 (m, 2H), 0,03 (s, 9H) (CDCl ₃) |
| 14 | s | н | 11-C1 | SEM | MH ⁴ | 8,40 (s, 1H), 8,07-7,33 (m, 7H), 5,67-5,49 (m, 2H), 3,93-3,81 (m, 2H), 1,10 (m, 2H), 0,03 (s, 9H) |

a) SEM = (CH3)3SiCH2CH2OCH2

PATENTNI ZAHTJEVI

Spoj formule I

naznačen time da

X može biti CH₂, ili heteroatom kao O, S, S(=O), S(=O)₂, ili NR^a gdje je R^a vodik ili zaštitna skupina;

Y i Z neovisno jedan o drugom označavaju jedan ili više istovjetnih ili različitih supstituenata vezanih na bilo koji raspoloživi ugljikov atom, a koji mogu biti halogen, C_I-C₄-alkil, C₂-C₄-alkenil, C₂-C₄-alkinil, halo-Cı-C₄-alkil, hidroksi, C₁-C₄-alkoksi, trifluormetoksi, C₁-C₄-alkanoil, amino, amino-C₁-C₄-alkil, N-(C1-C4-alkil)amino, N,N-di(C1-C4-alkil)amino, tiol, C1-C4-alkiltio, sulfonil, C1-C4-alkilsulfonil, sulfinil, C1-C4-alkilsulfinil, karboksi, C1-C4-alkoksikarbonil, cijano, nitro;

R¹ može biti halogen, hidroksi, C₁-C₇-alkoksi, ariloksi, amino, N-(C₁-C₇-alkil)amino, N,N-di(C₁-C₇-alkil)amino, C1-C7-alkilamino, amino-C1-C7-alkoksi, C1-C7-alkanoil, aroil, C1-C7-alkanoiloksi, karboksi, po potrebi C_1 - C_2 -alkiloksikarbonil ili ariloksikarbonil, karbamoil, N- $(C_1$ - C_2 -alkil)karbamoil, N,N-di(C1-C7-alkil)karbamoil, cijano, nitro

ili supstituent prikazan formulom II:

$${\rm (CH_2)_m^-Q_1^--(CH_2)_m^-Q_2^--N_R^{3}}$$

5

10

15

20

25

30

gdje R^{*} i R⁴ istovremeno ili neovisno jedan o drugom mogu biti vodik, C_I-C_I-alkil, aril ili zajedno s N imaju značenje po

m ima značenje cijelog broja od 1 do 3;

n ima značenje cijelog broja od 0 do 3;

Q₁ i Q₂ neovisno jedan o drugom imaju značenje kisika, sumpora ili skupine:

$$y_1$$
 y_2 y_1 y_2 y_3 y_4

gdie supstituenti

y₁ i y₂ neovisno jedan o drugom mogu biti vodik, halogen, po potrebi supstituiran $C_1 - C_4 - \text{alkil ili aril, hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkoksi, } C_1 - C_4 - \text{alkanoil, tiol, } C_1 - C_4 - \text{alkiltio, sulfonil, } C_1 - C_4 - \text{alkilsulfonil, } C_1 - C_4 - \text{alki$ sulfinil, C₁-C₄-alkilsulfinil, cijano, nitro, ili zajedno čine karbonilnu ili imino skupinu;

R² ima značenje vodika, po potrebi supstituiranog (C₁-C₇-alkila ili arīla) ili zaštitne skupine: formil, $C_1\text{-}C_7\text{-alkanoil }C_1\text{-}C_7\text{-alkoksikarbonil arilalkiloksikarbonil, aroil, arilalkil, }C_1\text{-}C_7\text{-alkilsilil};$ kao i na njihove farmakološki prihvatljive soli i solvate.

 Spoj prema zahtjevu 1. naznačen time da X ima značenje S ili O. Spoj prema zahtjevu 2. naznačen time da Y i Z imaju značenje H ili Cl.

 Spoj prema zahtjevu 3. naznačen time da R¹ ima značenje CHO ili CH₃OCOCH=CH, a R² ima značenje H, CH3, C6H3CH2CH2 ili (CH3)3SiCH2CH2OCH2.

 Spoj prema zahtjevu 3. naznačen time da R¹ ima značenje (CH₂)_mOH, a R² ima značenje H, CH₃, C₆H₃CH₂CH₂ ili 40

Spoj prema zahtjevu 5. naznačen time da simbol m ima značenje 1 ili 3.

Spoj prema zahtjevu 3. naznačen time da R¹ ima značenje formule II.

- 8. Spoj prema zahtjevu 7. naznačen time da simbol m ima značenje 1 ili 3, Qi značenje O, n značenje 1 ili 2, Q2 značenje CH2, R2 iraz značenje H, CH3, CaH3CH2CH2 ili (CH3)3SiCH2CH2OCH2, a R3 i R4 imaju značenje H i/ili 9. Selektirani spojevi prema zahtjevu 4.;
- 5

10

25

35

40

1-Metil-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-karbaldehid; 1-Metil-1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,b]azulen-2-karbaldehid;

1-Fenetil-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[c,h]azulen-2-karbaldehid; 1-Fenetil-1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[c,h]azulen-2-karbaldehid;

1-(2-Trimetilsilil-etoksimetil)-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-karbaldehid; 1-(2-Trimetilsilil-etoksimetil)-1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[c,h]azulen-2-karbaldehid;

5-Kloro-1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-karbaldehid; 11-Kloro-1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-karbaldehid; 5-Kloro-1-(2-trimetilstlil-etoksimetil)-14-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[c,h]azulen-2-karbaldehid; 11-Kloro-1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-111-8-tia-1.3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-karbaldehid;

15 3-(1-Fenetil-111-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il)-akrilna kiselina metilni ester.

Selektirani spojevi prema zahtjevu 6.:

(I-Metil-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il)-metanol; (I-Metil-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il)-metanol;

(1-Fenetil-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il)-metanol; (1-Fenetil-14-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il)-metanol; 20

[1-(2-Trimetilsilil-etoksimetil)-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il]-metanol; [1-(2-Trimetilsilil-etoksimetil)-1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,b]azulen-2-il]-metanol; [5-Kloro-1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,hlazulen-2-il]-metanol; [11-Kloro-1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il]-metanol;

[5-Kloro-I-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il]-metanol; [11-Kloro-1-(2-trimetilsilil-etoksimetil]-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il]-metanol; 3-(1-Fenetil-1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il)-propan-1-ol.

11. Selektirani spojevi i soli prema zahtjevu 8.:

Dimetil-[2-(1-metil-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[c,h]azulen-2-ilmetoksi)-etil]-amin: 30 Dimetil-[3-(1-metil-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-propil]-amin;

Dimetil-[2-(1-metil-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-etil]-amin; Dimetil-[3-(1-metil-1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-propil]-amin;

Dimetil-[2-(1-fenetil-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-etil]-amin; Dimetil-[3-(1-fenetil-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-propil]-amin;

Dimetil-[2-(1-fenetil-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetokxi)-etil]-amin; Dimetil-[3-(1-fenetil-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzofe,h]azulen-2-ilmetoksi)-propil]-amin; $Dimetil-\{2-\{1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi]-etil\}-amin;$

Dimetil-[2-(IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-etil]-amin; Dimetil-[3-[1-(2-trimetilsilil-etoksimetil]-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-

ilmetoksi]-propil}-amin;

Dimetil-[3-(IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-propil]-amin; 3-[1-(2-Trimetilsilil-etoksimetil)-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksil-propilamin; 3-(IH-8-Oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-propilamin;

Dimetil-{2-[1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-181-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[c,h]azulen-2-ilmetoksi]-etil}-amin; 45 Dimetil-[2-(IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-etil]-amin;

 $Dimetil-\{3-[1-(2-trimetilsilil-etoksimetil]-IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h] azulen-2-ilmetoksi]-propil\}-amin;$ Dimetil-[3-(IH-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-propil]-amin; {3-[5-Kloro-I-(2-trimetilsilil-etoksimetil]-1H-8-oksa-I,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi]-propil]-dimetil-

[3-(5-Kloro-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-propil]-dimetil-amin; 50 3-[S-Kloro-1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi]-propilamin;

3-(5-Kloro-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-propilamin; (2-[11-Kloro-1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-IH-8-oksa-1, 3-diaza-dibenzo[e,b] azulen-2-ilmetoksi]-etil]-dimetil-oksa-1, 3-diaza-dibenzo[e,b] azulen-2-ilmetoksi]-etil]-etil-oksa-1, 3-diaza-dibenzo[e,b] azulen-2-ilmetoksi]-etil-oksa-1, 3-diaza-dibenzo[e,b] azulen-2-ilmetoksi-1, 3-diaza-dibenzo[e,b] azulen-2-ilmetoksi-1, 3-diaza-dibenzo[e,b] azulen-2-ilmetoksi-1, 3-diaza-dibenzo[e,b] azulen-2-ilmetoksi-1, 3-diaza-dibenzo[e,b] azulen-2-ilmetoksi-1, 3-diaza-dibenzo[e,b] azulen-2-ilmetoksi-1, 3-diaza-dibenzo[e,b]

[2-(11-Kloro-IH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-etil]-dimetil-amin; {3-[11-Kloro-1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-HH-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[c,h]azulen-2-ilmetoksi]-propil}-dimetil-

[3-(11-Kloro-1H-8-oksa-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi}-propil]-dimetil-amin;

(2-[5-Kloro-1-(2-trimetilsilil-etoksimetil)-1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[c,h]azulen-2-ilmetoksi]-etil]-dimetil-amin; [2-(5-Kloro-1H-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-etil]-dimetil-amin; 60 $\{3-[5-Kloro-l-(2-trimetilsilil-etoksimetil]-1 \\ \text{H-8-tia-l}, 3-diaza-dibenzo \\ \{e,h\} \\ azulen-2-ilmetoksi\}-propil\}-dimetil-amin: \\ \{e,h\} \\ azulen-2-ilmetoksi]-propil\}-dimetil-amin: \\ \{e,h\} \\ azulen-2-ilmetoksi]-propil\}-dimetil-amin: \\ \{e,h\} \\ azulen-2-ilmetoksi]-propil\}-dimetil-amin: \\ \{e,h\} \\ azulen-2-ilmetoksi]-propil\}-dimetil-amin: \\ \{e,h\} \\ azulen-2-ilmetoksi]-propil]-dimetil-amin: \\ \{e,h\} \\ azulen-2-ilmetoksi]-propil]-dimetil-amin: \\ \{e,h\} \\ azulen-2-ilmetoksi]-propil]-dimetil-amin: \\ \{e,h\} \\ azulen-2-ilmetoksi]-propillantin-amin: \\ \{e,h\} \\$ [3-(5-Kloro-IN-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-ilmetoksi)-propil]-dimetil-amin;

Dimetil-{3-{3-(1-fenetil-111-8-tia-1,3-diaza-dibenzo[e,h]azulen-2-il)-propoksi]-propil}-amin. 12. Postupak za pripravu spojeva formule I

5

10

15

20

X može biti CH2, ili heteroatom kao O, S, S(=O), S(=O)3, ili NR* gdje je R* vodik ili zaštitna skupina;

Y i Z neovisno jedan o drugom označavaju jedan ili više istovjetnih ili različitih supstituenata vezanih na bilo koji raspoloživi ugljikov atom, a koji mogu biti halogen, C₁-C₄-alkil, C₂-C₄-alkenil, C₂-C₄-alkinil, halo-C₁-C₄-alkil, hidroksi, C₁-C₄-alkoksi, trifluormetoksi, C₁-C₄-alkanoil, amino, amino-C₁-C₄-alkil, N-(C1-C4-alkil)amino, N,N-di(C1-C4-alkil)amino, tiol, C1-C4-alkiltio, sulfonil, C1-C4-alkilsulfonil, sulfinil, C1-C4-alkilsulfinil, karboksi, C1-C4-alkoksikarbonil, cijano, nitro;

R1 može biti halogen, hidroksi, C1-C7-alkoksi, ariloksi, amino, N-(C1-C7-alkil)amino, N,N-di(C1-C7-alkil)amino, C₁-C₇-alkilamino, amino-C₁-C₇-alkoksi, C₁-C₇-alkanoil, aroil, C₁-C₇-alkanoiloksi, karboksi, po potrebi supstituiran C₁-C₂-alkiloksikarbonil ili ariloksikarbonil, karbamoil, N-(C₁-C₂-alkil)karbamoil, N,N-di(C1-C7-alkil)karbamoil, cijano, nitro

ili supstituent prikazan formulom II:

$$(CH_2)_m - Q_1 - (CH_2)_n - Q_2 - N_R^3$$

gdje R² i R⁴ istovremeno ili neovisno jedan o drugom mogu biti vodik, C₁-C₀-alkil, aril ili zajedno s N imaju značenje m ima značenje cijelog broja od 1 do 3;

n ima značenje cijelog broja od 0 do 3;

Q₁ i Q₂ neovisno jedan o drugom imaju značenje kisika, sumpora ili skupine:

$$y_1$$
 y_2 y_1 y_2 y_1 y_2 y_1

25

30

3.5

gdje supstituenti

y₁ i y₂ neovisno jedan o drugom mogu biti vodik, halogen, po potrebi supstituiran C₁-C₄-alkii ili aril, $\label{eq:hidroksi} \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkoksi, } C_1 - C_4 - \text{alkanoil, tiol, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{sulfonil, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, sulfinil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, } \\ \text{hidroksi, } C_1 - C_4 - \text{alkilisulfonil, } \\ \text$ C₁-C₄-alkilsulfinil, cijano, nitro, ili zajedno čine karbonilnu ili imino skupinu;

R² ima značenje vodika, po potrebi supstimiranog (C₁-C₇-alkila ili arila) ili zaštitne skupine: formil, C_1 - C_7 -alkanoil, C_1 - C_7 -alkoksikarbonil, arilalkiloksikarbonil, aroil, arilalkil, C_1 - C_7 -alkilsilil,

kao i na njihove farmakološki prihvatljive soli i solvate naznačen time da postupak priprave uključuje:

 a) za spojeve formule I, gdje R¹ ima značenje CHO formiliranje spojeva formule III:

$$\begin{array}{c} Y \\ N \\ N \\ N \\ \end{array}$$

za spojeve formule I, gdje Q₁ ima značenje -Oreakciju alkohola formule IV

sa spojevima formule V:

10

15

20

gdje L¹ ima značenje odlazeće skupine

za spojeve formule I, gdje Q₁ ima značenje -O-, -NH-, -S-, ili -CmC-reakciju spojeva formule IVa:

gdje L ima značenje odlazeće skupine sa spojevima formule Va:

$$HQ_1 - (CH_2)_n - Q_2 - N_R^2$$

 d) za spojeve gdje Q₁ ima značenje -O-, -NH- ili -Sreakciju spojeva formule IVb;

IVb

sa spojevima formule V, gdje L1 ima značenje odlazeće skupine

- 5 e) za spojeve gdje Q₁ ima značenje -C=C
 - reakciju spojeva formule IVb, gdje Q, ima značenie karbonila, sa fosfornim ilidima.
 - Upotreba spojeva formule I prema zahtjevima 4. i 5. naznačena time da se takvi spojevi koriste kao međuprodukti za pripravu novih spojeva 1,3-diaza dibenzoazulenskog reda s anti-inflamatornim djelovanjem.
- 14. Upotreba spojeva formule I prema zahtjevu 7. naznačena time da se takvi spojevi upotrebljavaju u Ilječenju i profilaksi bilo kojeg patološkog stanja ili bolesti izazvanog prekomjernom nereguliranom produkcijom citokina ili medijatora upale s time da se netoksična doza pogodnih farmaceutskih pripravaka može aplicirati per os, parenteralno ili lokalno.

15 SAŽETAK

20

Ovaj izum odnosi se na derivate 1,3-diaza-dibenzoazulena, njihove farmakološki prihvatljive soli i solvate, postupke i međuprodukte za njihovu priprava, kao i na njihove anti-inflamatorne učinke, a posebno na inhibiciju produkcije faktora nekroze tumora- α (TNF- α od engl. tumor necrosis factor- α), inhibiciju produkcije interleukina-1 (IL-1) te na njihovo analetetsko dielovanie.